#### DIE

# ÄTHERISCHEN ÖLE

VON

E. GILDEMEISTER UND FR. HOFFMANN.

ZWEITE AUFLAGE

E. GILDEMEISTER.

BEARBEITET

IM AUFTRAGE DER FIRMA SCHIMMEL & CP IN MILTITZ BEI LEIPZIG.

ERSTER BAND.

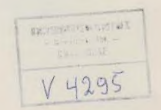
MIT ZWEI KARTEN UND ZAHLREICHEN ABBILDUNGEN.



VERLAG VON SCHIMMEL & C9
MILTITZ BEI LEIPZIG.

(FÜR DEN BUCHHANDEL: L. STAACKMANN, LEIPZIG.)
1910.

Alle Rechte vorbehalten.



## Vorwort zur I. Auflage.

Der früher rein empirisch betriebenen Darstellung ätherischer Öle ist erst innerhalb der letzten lahrzehnte eine wissenschaftliche Grundlage gegeben worden, die ihr ermöglicht hat, sich allmählich zu einem selbständigen Zweige der chemischen Industrie auszubilden. Während des Übergangsstadiums, in dem sie sich auch gegenwärtig noch befindet, haben die auf diesem Gebiete technisch und wissenschaftlich bahnbrechend vorgehenden Fabriken ebenso wie diejenigen, welche die Erzeugnisse weiter verarbeiten, vielfach unter dem Mitbewerb minderwertiger oder verfälschter Produkte zu leiden, denn bedauerlicherweise ist das Verständnis für die Beurteilung und Würdigung der Qualität und Reinheit der so vielfach verwendeten ätherischen Öle noch nicht so verbreitet, wie es für Industrie, Handel und Gewerbe wohl wünschenswert wäre. Es hat dies hauptsächlich seinen Grund darin, daß die Ergebnisse der neueren chemischen Forschung und ihre Übertragung auf die Praxis noch nicht in geeigneter Form der Allgemeinheit zugänglich gemacht worden sind.

Der Mangel an einem Werke, das vom modernen Standpunkte aus das gesamte Wissensgebiet der ätherischen Öle
erschöpfend und kritisch behandelt, veranlaßte die Firma
Schimmel & Co. in Leipzig, die Verfasser mit der Bearbeitung
eines diesen Anforderungen entsprechenden Buches zu beauftragen und stellte ihnen zu diesem Zwecke ihr in vieljährigem
Großbetriebe erworbenes Beobachtungsmaterial zur Verfügung,
wodurch die erfolgreiche Durchführung der Aufgabe wesentlich
erleichtert wurde.

Besonderer Wert wurde auf die Beschreibung der Eigenschaften und auf praktisch bewährte Prüfungsmethoden der für den Handel wichtigen Öle gelegt, um den Konsumenten in den Stand zu setzen, reine Öle von verfälschten und gute von minderwertigen zu unterscheiden. Da die rationellen Prüfungsverfahren auf der Kenntnis des physikalischen Ver-

haltens und der chemischen Zusammensetzung der Öle beruhen, so war es erforderlich, die Ergebnisse der wissenschaftlichen Untersuchung eingehend zu erörtern. Hierbei sind Arbeiten, die auf dauernden Wert keinen Anspruch machen können, sowie veraltete Untersuchungsweisen, wie z. B. Farbreaktionen usw., unberücksichtigt geblieben.

In voller Würdigung der Bedeutung einer geschichtlichen Grundlage für ein derartiges Werk, ist dieser eine ganz besondere Berücksichtigung zuteil geworden und durch umfassende Quellenangaben dem Leser gleichzeitig der Weg zu weiterer Forschung geebnet. Bei der Angabe von Büchertiteln und Zitaten sind der Wortlaut und die Schreibweise möglichst genau nach den Originalen wiedergegeben.

Die Verfasser dürfen somit wohl hoffen, mit diesem, wenngleich hauptsächlich für praktische Zwecke bestimmten Buche, doch auch dem wissenschaftlich Forschenden eine möglichst vollständige, mit zahlreichen Literaturangaben versehene Übersicht alles bisher auf diesem Felde Geleisteten darzubieten.

An dem Werke hat in dankenswerter Weise Herr Dr. C. von Rechenberg durch Bearbeitung des Kapitels: "Theoretische Grundlage der Gewinnung der ätherischen Öle durch Dampfdestillation" mitgewirkt. Ferner sind die Verfasser Herrn Dr. J. Helle, für seinen Beitrag "Die häufiger vorkommenden Bestandteile der ätherischen Öle" zu Dank verpflichtet, ebenso Herrn Dr. J. Bertram, der die Freundlichkeit hatte, uns beim Lesen der Korrekturen zu unterstützen und uns vielfach mit seinen wertvollen Ratschlägen beizustehen.

Was den Anteil jedes Einzelnen der auf dem Titelblatte genannten Herausgeber an der Bearbeitung anbetrifft, so entstammen "Geschichtliche Einleitung" und alles auf die Geschichte der ätherischen Öle und der Rohmaterialien bezügliche, sowie die Beschreibung der Gewinnungsweise der amerikanischen Produkte und ein Teil der Angaben über Herkunft und Gewinnung der Drogen der Feder von Dr. Friedrich Hoffmann, zurzeit in Berlin wohnhaft, der gesamte chemische und übrige Teil ist von Dr. Eduard Gildemeister bearbeitet worden.

# Vorwort zur II. Auflage.

Elf Jahre sind seit der Herausgabe der ersten Auflage ververgangen. In dieser Zeit sind auf dem Gebiete der ätherischen Öle, sowohl wissenschaftlich wie praktisch, außerordentliche Fortschritte gemacht worden. Zahlreiche Untersuchungen haben die Kenntnis der Bestandteile der ätherischen Öle vermehrt und erweitert, die bis dahin unbekannte Zusammensetzung einer stattlichen Reihe von Ölen ist aufgeklärt, neue chemische Verbindungen, deren Vorkommen in ätherischen Ölen bisher noch nicht festgestellt war, sind in großer Anzahl aufgefunden worden. Die Praxis hat nicht gezögert, die Forschungsergebnisse zu verwerten, sie auf die Untersuchungsmethoden zu übertragen und diese weiter auszubauen. Durch Darstellung neuer ätherischer Öle ist deren Zahl bedeutend vermehrt worden. Alle diese Gründe, sowie der Umstand, daß die erste Auflage seit mehreren Jahren vergriffen ist, haben mich veranlaßt, an die Bearbeitung der zweiten heranzugehen.

Da das Material zu sehr angewachsen war, um in einem Bande bewältigt zu werden, erscheint das Werk jetzt in zweien.

Der erste, nunmehr vorliegende Band enthält den gesamten geschichtlichen Teil, einschließlich der Geschichte der einzelnen Öle. Dieser Teil, der für die erste Auflage von dem leider inzwischen verstorbenen Dr. Friedrich Hoffmann bearbeitet worden war, ist im großen und ganzen unverändert geblieben und hat nur wenige Ergänzungen erfahren. Der erste Band enthält ferner die Beschreibung der Hauptbestandteile und die Prüfungsmethoden der ätherischen Öle.

Neu hinzugekommen ist das Kapitel: "Gewinnung der Riechstoffe aus Blüten durch Extraktion, Enfleurage und Mazeration", Darstellungsmethoden, die in den letzten zehn Jahren, besonders in Südfrankreich, größere Bedeutung erlangt haben. Weggeblieben ist dagegen der Abschnitt: "Theoretische Grund-

lage der Gewinnung der ätherischen Öle durch Dampfdestillation". Dieser für die Fabrikation so wichtige Teil wurde während der Bearbeitung durch Herrn Dr. C. von Rechenberg, da auch andere nicht direkt mit den ätherischen Ölen zusammenhängende Gebiete einbezogen werden mußten, so umfangreich, daß daraus ein besonderes Buch entstand, das inzwischen unter dem Titel: "Theorie der Gewinnung und Trennung der ätherischen Öle durch Destillation (Grundzüge einer allgemeinen Destillationslehre)" im gleichen Verlage erschienen ist.

Für ihre Mitarbeit an dem Kapitel: "Hauptbestandteile der ätherischen Öle", in das auch die wichtigsten künstlichen Riechstoffe aufgenommen worden sind, bin ich den Herren DDr.: O. Wiegand, A. Reclaire, H. Köhler und W. Müller zu großem Danke verpflichtet. Der Abschnitt: "Die Prüfung der ätherischen Öle" ist von Herrn Dr. O. Wiegand neu bearbeitet worden. Alle genannten Herren haben sich, ebenso wie Herr Dr. F. Rochussen, auch durch Lesen der Korrekturen verdient gemacht.

Die von der I. Auflage her bekannten Tabellen sind erweitert, und außerdem ist eine neue aufgenommen worden, die es ermöglicht, bei Anwendung von 1,5 g Öl, direkt aus der bei der Verseifung verbrauchten Menge Halb-Normal-Kalilauge, die Esterzahl sowie den Prozentgehalt an Ester und Alkohol ohne weitere Rechnung zu ermitteln. Diese Tabellen sind in einem zweiten Exemplar dem Buche lose beigegeben, das speziell zum Gebrauch im Laboratorium bestimmt ist.

In dem zweiten, später erscheinenden Bande werden die einzelnen ätherischen Öle behandelt werden.

Miltitz bei Leipzig, im Juli 1910.

E. Gildemeister.

# INHALTSVERZEICHNIS.

I. Gescl	hie	h	tli	ch	e	Ei	nle	eit	un	ıg							Seite
Der Gewürz- und Spez	er	eil	ha	nd	el	ii	m	A	Ite	ert	un	1	un	id	i	m	
Mittelalter Allgemeine Geschichte de	20	2	-5	- 1					15			-					3
Allgemeine Geschichte de	ir.	ät	he	ri	ech	er	1	Ne			CH.						15
Geschichte einzelner äthe	***	-01	ho	po	ÖL			/10					*	*			99
Geschichte der Destillierv																	214
describence der Destillerv	V C	150	311	LI	HU	u	CI	LA	CS	LIII	ici	80	1 d	LC		1	214
II. Gewinnung der	R	ie	cl	18	tof	fe	a	us	3	BI	üte	en	d	ur	cl	1	
Extraktion, E	nf	lei	Hr:	an	e	ur	hi	M	122	rei	rat	tio	n				
A SA COLOR DE LA C																	259
Extraktion mit flüchtigen	L	US		IR:	SIII	ELLE	T 44				1			141		16	201
Extraktion mit einem nich	ht	11	uc	ht	ige	n	Lo	Su	ng	SI	nit	tei	4	1	*		273
III. Hauptbestandteile		de	110	ä	the	ari	SC	he	'n	ñ	le	17	at	hiir	di	ch	e
und kür											,	9.0	144	L LOI II		011	
				3.2					UII								- Link
Allgemeines	*	4		4	4.	*	*	· q	19.	(4						-	285
Kohlenwasserstoffe																	
Aliphatische Kohlenwas	sei	st	off	е.	4			7.	*			2	7			4.7	292
Aromatische Kohlenwas	ser	st	off	е.				*				+		+		7.9	296
Alicyclische Kohlenwas:	ser	Ste	ome	3 .	10.0	7.			4		180						300 343
Sesquiterpene Alkohole		80	0			1011	*	1			-			,		1/4-	1111
																	627
Aliphatische Alkohole Cyclische Alkohole					2												364 387
Cyclische Alkohole .  Alicyclische Alkohole .																	391
					795						(2)				4	1.9	416
Aldehyde	*	7			330		*	9	7	127			.51	4		(3)	410
Aliphatische Aldehyde																	422
Cyclische Aldehyde .	8		-	14	4												438
Alicyclische Aldehyde	4	(4	(A)	6													449
Ketone			*			*			4	1.6		*				1.6	447
																	150
					(40)												450 456
Aromatische Ketone .																	150
Phenole und Phenoläther	1		(4	4	F		a.		5	4	(0,	37	*	9	P		489
Säuren																	516

Ester	S	reite
Lactone	Feter	520
Oxyde Stickstoff- und schwefelhaltige Verbindungen Allgemeines 548 Nitrile 549 Nitroverbindungen 553 Amido- und Imidoverbindungen 553 Sulfide 563 Senföle 564  IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines 571 Die Feststellung der physikalischen Eigenschaften 574 Optisches Gewicht 574 Optisches Drehungsvermögen 578 Brechungsvermögen 578 Brechungsvermögen 580 Erstarrungspunkt 581 Siedeverhalten und fraktionierte Destillation 583 Löslichkeit 585 Chemische Prüfungsmethoden 587 Verseifung 589 Actylierung 599 Bestimmung von Aldehyden und Ketonen 601 Phenolbestimmung 611 Cincolbestimmung 624 Senfölbestimmung 624 Senfölbestimmung 624 Senfölbestimmung 624 Reinglauf Chlor 633 Pettes Öl 633 Alkohol 633 Tettes Öl 634 Mineralöl, Petroleum 635 Tabelle I zur Ermittlung des Estergehalts an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>15</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>16</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>16</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>16</sub> O, Cu <sub>1</sub> H <sub>16</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylierun geründenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 638 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 638 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 638 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 638 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahlen, sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten com <sup>12</sup> / <sub>2</sub> Kalilauge bei Anwendung von 1,50 g Öl 652		
Stickstoff- und schwefelhaltige Verbindungen Allgemeines Nitrile Nitroverbindungen Amido- und Imidoverbindungen Sulfide Sulfide Senföle  IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines  Nitroverbindungen Softs Sulfide Softs Senföle  IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines Softs Spezifisches Gewicht Optisches Drehungsvermögen Softs Brechungsvermögen Softs Brechungsvermögen Softs Brechungsvermögen Softs Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Softsichkeit Chemische Prüfungsmethoden Softs Allgemeines Verseifung Formylierung Bestimmung von Aldehyden und Ketonen Optisches stimmung Bestimmung Softs Methylzahl Cineolbestimmung Softs Prüfung auf Chlor Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel Terpentinöl Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunbalsamöl Softs Alkohol Fettes Öl Mineralöl, Petroleum Softs Alkohol Tabelle I zur Ernötnung des Estergehalts Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkohole und Ester unmittelbar aus den verbrauchten com  Ralliauge bei An- wendung von 1,50 g Öl Softs		542
Allgemeines Nitrile Nitroverbindungen Amido- und Imidoverbindungen S53 Amido- und Imidoverbindungen S56 Sulfide Senföle  IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines  IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines S71 Die Feststellung der physikalischen Eigenschaften Spezifisches Gewicht Optisches Drehungsvermögen S78 Brechungsvermögen S78 Brechungsvermögen S80 Erstarrungspunkt Siedeverhalten und fraktionierte Destillation S83 Löslichkeit S86 Chemische Prüfungsmethoden S87 Allgemeines S78 Actylierung S78 Formylierung S78 Bestimmung von Aldehyden und Ketonen S78 Formylierung S89 Bestimmung S89	LIAVUIC	
Nitrile Nitroverbindungen 553 Amido- und Imidoverbindungen 553 Sulfide 558 Sulfide 564  IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines 554  Ereststellung der physikalischen Eigenschaften 574 Spezifisches Gewicht 574 Optisches Drehungsvermögen 578 Brechungsvermögen 578 Brechungsvermögen 578 Brechungsvermögen 578 Chemische Prüfungsmethoden 581 Löslichkeit 581 Siedeverhalten und fraktionierte Destillation 583 Löslichkeit 587 Allgemeines 587 Verseifung 589 Acetylierung 589 Acetylierung 589 Acetylierung 589 Bestimmung von Aldehyden und Ketonen 601 Phenolbestimmung 621 Blausäurebestimmung 621 Blausäurebestimmung 622 Senfölbestinmung 624 Senfölbestinmung 624 Terpentinöl 635 Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunbalsamöl 632 Alkohol 633 Fettes Öl 634 Mineralöl, Petroleum 635 Chloroform 635 Zusätze zur Erhöhung des Estergehalts 1636 Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>10</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>10</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>16</sub> H <sub>26</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 635 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 637 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahlen, sowie ans Essigestern dieser Alkohole 637 Long of 1500 61 652	Stickston- und schweiemanige verbindungen	510
Nitroverbindungen	Angemento	
Amido- und Imidoverbindungen 558 Sulfide 563 Senföle 564  IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines 571 Die Feststellung der physikalischen Eigenschaften 574 Spezifisches Gewicht 574 Optisches Drehungsvermögen 578 Brechungsvermögen 580 Erstarrungspunkt 581 Siedeverhalten und fraktionierte Destillation 583 Löslichkeit 587 Chemische Prüfungsmethoden 587 Verseifung 589 Acetylierung 589 Acetylierung 599 Bestimmung von Aldehyden und Ketonen 601 Phenolbestimmung 621 Blausäurebestimmung 621 Blausäurebestimmung 622 Senfölbestimmung 624 Senfölbestimmung 625 Senfölbestimmung 626 Prüfung auf Chlor 630 Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel 632 Ertes Öl 633 Klohol 632 Alkohol 633 Lusätze zur Erhöhung des Estergehalts 636 Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>11</sub> , O, C <sub>10</sub> H <sub>10</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>20</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 638 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahl) sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten com 2 Kalilauge bei Anwendung von 1,50 g Öl 652	Nitrile	
Sulfide   Senföle   Soft   Soft	Introverbindungen	
IV. Die Prüfung der ätherischen Öle  Allgemeines		
Allgemeines	Sumue	
Allgemeines	Sentole	GU-T.
Allgemeines	ny ny Dellers des Etherication Öle	
Die Feststellung der physikalischen Eigenschaften  Spezifisches Gewicht Optisches Drehungsvermögen  Brechungsvermögen  Erstarrungspunkt Siedeverhalten und fraktionierte Destillation  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverhalten  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverh		
Die Feststellung der physikalischen Eigenschaften  Spezifisches Gewicht Optisches Drehungsvermögen  Brechungsvermögen  Erstarrungspunkt Siedeverhalten und fraktionierte Destillation  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverhalten  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverhalten und Siedeverhalten  Siedeverh	Allgemeines	571
Spezifisches Gewicht	Die Feststellung der physikalischen Eigenschaften	574
Optisches Drehungsvermögen Brechungsvermögen Erstarrungspunkt Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Löslichkeit Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Löslichkeit Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Siedeverhalten Sied	Specification Gewicht	574
Brechungsvermögen Erstarrungspunkt Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Löslichkeit  Chemische Prüfungsmethoden  Allgemeines  Verseifung  Acetylierung  Formylierung  Bestimmung von Aldehyden und Ketonen Phenolbestimmung  Methylzahl  Cineolbestimmung  Blausäurebestimmung  Blausäurebestimmung  Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel Terpentinöl  Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunbalsamöl  Alkohol  Fettes Öl  Mineralöl, Petroleum  Chloroform  Zusätze zur Erhöhung des Estergehalts  Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>26</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole  Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl , Verseifungszahl) sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten com <sup>11</sup> / <sub>2</sub> Kalilauge bei An- wendung von 1,50 g Öl  Sestillation  Sestillatio	Optisches Drehungsvermögen	578
Erstarrungspunkt Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Löslichkeit Ses Chemische Prüfungsmethoden Allgemeines Verseifung Ses Acetylierung Ses Acetylierung Sestimmung Sestimmung Sestimmung Sestimmung Sestimmung Sestimmung Sestimmung Senfölbestimmung Senf	Brachungsvermögen	580
Siedeverhalten und fraktionierte Destillation Löslichkeit Chemische Prüfungsmethoden Allgemeines Signamenes Verseifung Acetylierung Signamenes Acetylierung Signamenes Signamenes Signamenes Acetylierung Signamenes Signame	Fretarangsminkt	581
Löslichkeit. 585 Chemische Prüfungsmethoden 587 Allgemeines 587 Verseifung 589 Acetylierung 599 Acetylierung 599 Bestimmung von Aldehyden und Ketonen 601 Phenolbestimmung 611 Methylzahl 619 Cineolbestimmung 621 Blausäurebestimmung 621 Blausäurebestimmung 622 Senfölbestimmung 624 Senfölbestimmung 625 Prüfung auf Chlor 630 Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel 632 Terpentinöl 632 Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunbalsamöl 633 Alkohol 633 Fettes Öl 634 Mineralöl, Petroleum 635 Chloroform 636 Zusätze zur Erhöhung des Estergehalts an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>15</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>26</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole 638 Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahl) sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten com <sup>12</sup> Kalilauge bei Anwendung von 1,50 g Öl 652	Sindoverhalten und fraktionierte Destillation	583
Chemische Prüfungsmethoden	Löslichkeit	585
Allgemeines	Chaminaha Priifungsmethoden	587
Verseifung Acetylierung Formylierung Sestimmung von Aldehyden und Ketonen Bestimmung von Aldehyden und Ketonen Offin Methylzahl Cineolbestimmung Senfölbestimmung Senfölbestimmu	Chemische Printingomethoden 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	587
Acetylierung	Aligemeines	589
Formylierung Bestimmung von Aldehyden und Ketonen  Phenolbestimmung  Goll Phenolbestimmung  Gineolbestimmung  Goll Blausäurebestimmung  Goll Blausäurebestimmung  Goll Brüfung auf Chlor  Goll	Verseining	
Bestimmung von Aldehyden und Ketonen Phenolbestimmung Methylzahl Cineolbestimmung Blausäurebestimmung Gez Brüfung auf Chlor Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel Terpentinöl Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunbalsamöl Alkohol Fettes Öl Mineralöl, Petroleum Gus Zusätze zur Erhöhung des Estergehalts Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>20</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole  Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahl) sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten ccm Kalilauge bei Anwendung von 1,50 g Öl  652	Acetyliciums	599
Phenolbestimmung	Pastimoung von Aldehyden und Ketonen	601
Methylzahl	Descriming	611
Cineolbestimmung  Blausäurebestimmung  Senfölbestimmung  Cineolbestimmung  Senfölbestimmung  Cineolbestimmung  Senfölbestimmung  Cineolbestimmung  Cineolbes	Methylgahl	619
Blausäurebestimmung	Cincolhestimmung	621
Senfölbestimmung Prüfung auf Chlor Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel Terpentinöl Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunbalsamöl Alkohol A	Blausäurebestimmung	624
Prüfung auf Chlor	Senfölbestimmung	626
Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel Terpentinöl	Destroy of Chlor	
Terpentinöl	Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel	
Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunbalsamöl	Tornantinal	
Alkohol	Cederpholz, Congiva und Gurjunbalsamöl	
Mineralöl, Petroleum	Alkohol	
Chloroform  Zusätze zur Erhöhung des Estergehalts  Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>26</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole  Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahl) sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten ccm <sup>n</sup> / <sub>2</sub> Kalilauge bei Anwendung von 1,50 g Öl	Fettes Öl	
Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>26</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole	Mineralöl, Petroleum	
Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkoholen der Formel C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>26</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole	Chloroform	
Formel C <sub>10</sub> H <sub>10</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O und C <sub>15</sub> H <sub>26</sub> O aus dem vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole	Zusätze zur Erhöhung des Estergehalts	030
vor und nach dem Acetylieren gefundenen Verseifungszahlen, sowie an Essigestern dieser Alkohole	Tabelle I zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkonoien der	
sowie an Essigestern dieser Alkohole	Formel C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O, C <sub>10</sub> H <sub>20</sub> O, C <sub>15</sub> H <sub>24</sub> O and C <sub>15</sub> H <sub>26</sub> O and defin	
Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahl) sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten ccm <sup>n</sup> / <sub>2</sub> Kalilauge bei Anwendung von 1,50 g Öl	vor und nach dem Acetylieren gefundenen verseitungszahlen,	690
zahl) sowie des Prozentgehaltes an Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten ccm Ralilauge bei Anwendung von 1,50 g Öl	sowie an Essigestern dieser Alkonole	DUO
unmittelbar aus den verbrauchten ccm 2 Kalilauge bei An- wendung von 1,50 g Öl	Tabelle II zur Ermittlung der Esterzahl (Saurezahl, Versehlungs-	
wendung von 1,50 g Öl	zahl) sowie des Prozentgenaties an Alkonol und Ester	
wendung von 1,50 g Öl	unmittelbar aus den verbrauchten com 2 Kalilauge bei An-	
Register	wendung von 1,50 g Öl	652
	Register	663

# Geschichtliche Einleitung.



### Der Gewürz- und Spezereihandel im Altertum und im Mittelalter.

(Mit zwei Karten.)

Die ihres Wohlgeruches, ihres Wohlgeschmackes oder ihrer Wirksamkeit wegen von alters her in Gebrauch genommenen Pflanzenteile oder Pflanzenprodukte sind bis in die neuere Zeit in ursprünglicher Form in getrockneter oder sonstiger für Haltbarke't um Versand zweckdienlicher Zubereitung in den Welthandel gekommen. Die wesentlichen, jene Eigenschaften bedingenden Bestandteile, deren Träger diese Rohstoffe (Drogen) sind, die aromatischen flüchtigen Öle, die Harze, Gummiharze, Bitterstoffe, Alkaloide und Glycoside sind erst mit dem Emporkommen naturwissenschaftlicher Kenntnisse und technischer Fertigkeiten näher erkannt und schriftweise immer besser und reiner aus den Pflanzengebilden dargestellt worden.

Unter diesen Produkten der Pflanzenwelt haben vor allen die Gewürze und Spezereien von Anfang an den Bedürfnissen und dem Wohlbefinden der Menschen gedient und deren Wertschätzung in besonderem Maße gefunden. Sie haben daher im Völkerverkehr und im Welthandel immer einen hervorragenden und einflußreichen Faktor gebildet. Nach mehrtausendjähriger Kenntnis und Benutzung der Gewürze in der ursprünglichen natürlichen Form ist es auch bei diesen sehon im Mittelalter, weit mehr aber in der Neuzeit gelungen, deren Hauptbestandteile, die ätherischen Öle, zu sondern und nutzbar zu machen.

Für die Besprechung der ätherischen Öle dürfte daher ein kurzer geschichtlicher Rückblick auf die Herkunft und den Handel der von frühester Zeit an bekannten und benutzten Träger derselben, der Gewürze und Spezereien, um so mehr zustehend sein, als das historische Element auch auf diesem Wissensgebiete eine schätzbare Grundlage für rechte Kenntnis ist.

Jede Forschung auf kulturgeschichtlichen Gebieten, wenn sie nicht nur der Betrachtung einzelner Völker, sondern der Gesamtheit der Menschheit gilt und bis auf die frühesten historischen Urkunden zurückgeht, führt immer auf das wunderbare und sagenreiche Morgenland, auf das mittlere Asien als der traditionellen "Wiege der Menschheit" zurück. Dies gilt auch für die Handelsgeschichte der ältesten Völker und in besonderem Maße für die Herkunft und Verbreitung der Gewürze und Spezereien.

Schon durch seine geographische Lage und topographische Konfiguration ist Asien ein hochbegünstigtes Land. Es erstreckt sich in mächtiger Breite vom Pol zum Äugator. Seine schönsten und reichsten Länder, durchzogen von gewaltigen Höhenzugen und Stromfäufen, liegen unter Breitengraden, die durch Bodenverhältnisse und Klima alle Bedingungen für eine üppige Vegetation gewähren. Die östlichen und südlichen Küstenländer sind durch große, sich tief in das Inland erstreckende Meeresbuchten zerklüftet, in welche zahlreiche schiffbare Ströme von den fernen Flochländern her nach langem Laufe durch wasserreiche Höhenzüge und Fluren ausmünden. Ein von dem japanischen Inselreiene durch den malavischen Archipel bis Ceylon um das Festland gruppierter Kranz zahlreicher, in urwüchsiger tropischer Vegetationsfülle prangender Inseln gibt diesem gewaltigsten Kontinente der Erde eine Mannigfaltigkeit und einen Reichtum an eigenartigen Pflanzen und Pflanzenprodukten, wie sie kein anderer besitzt.

Diese Vorzüge haben das südliche Asien und die es umgrenzenden Inselgruppen seit dem Anfange der Menschengeschichte zum ältesten Schauplatz des Völkerverkehrs und des Handels gemacht, in welchem die Gewürze und Spezereien jener gesegneten Länder die hauptsächlicheren Tauschobjekte bildeten, Sie gewannen durch ihren Wohlgeruch und ihren würzigen Geschmack das Interesse der Menschen in dem Maße, daß sie durch diese Eigenschaften nicht nur allgemeinen Gebrauch, sondern auch im Religionskultus bei den Opferbräuchen der meisten Völker Eingang und symbolische Bedeutung fanden. Damit gewannen die Aromata an Wert und ihr Verbrauch vermehrte sich stetig mit der Zunahme des Wohllstandes und des Wohllebens, sowie des Sinnes für Reinlichkeit und körperliches Wohlbelinden.

Als Ausgangspunkt eines frühen Tausch- und Warenverkehrs zwischen den ältesten Völkern des mittleren und südlichen Asiens führen die in der neueren Zeit aufgefundenen Urkunden auf das Ländergebiet zwischen dem Indus und dem Oxus. Attock, Cabura, Bactra und Marakanda scheinen die ersten größeren Stapel- und Verkehrsplätze des beginnenden Handels mit den morgenländischen Naturprodukten, wesentlich Gewürzen und Spezereien, edlen Metallen, Seide und Schmucksachen, gewesen zu sein. Nach Attock kamen die Erzeugnisse des ostwärts liegenden, sieh frühe dem Völke verkehr verschließenden chinesischen Reiches.

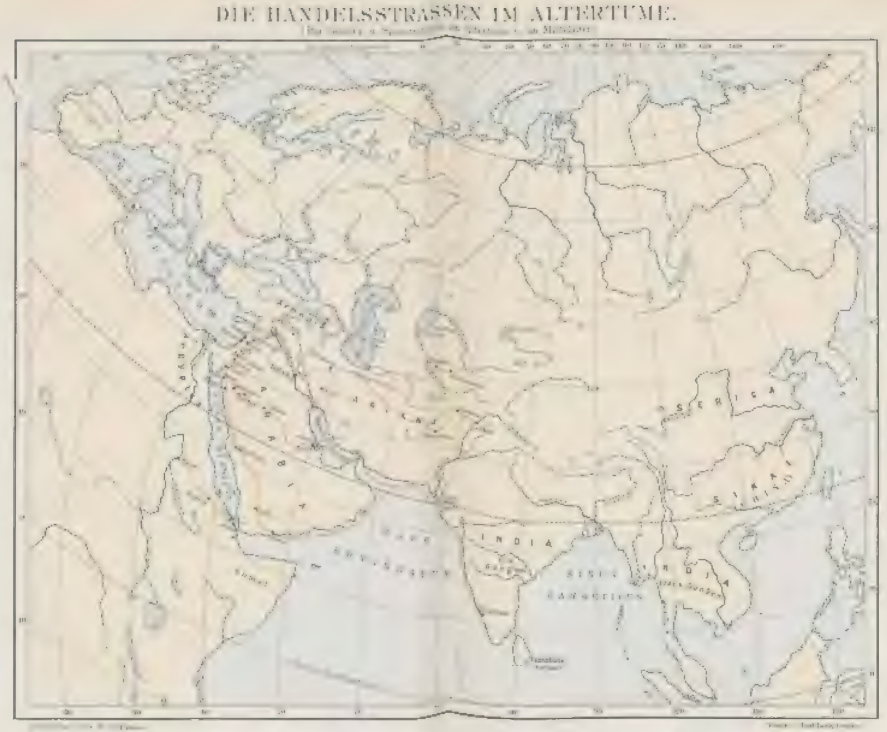
Von Attock am Zusammenflusse des Indus mit dem Kabulstrome gingen die Karawanenstraßen über Cabura (der jetzigen Hauptstaut Kabul von Afghan'stan) nordwärts über Bactra, Bokhara und Marakanda (Samarkand) nach den Oxusländern und zu den Stämmen der Seythen, oder stidwärts über Kandaha durch das Gebiet der Parther nach den Pylae Caspiae (Kaspisches Tor) und nach Ekbatana in Medien. Von dort überschritt der nach Babylon am Euphrat führende Landweg den Tigris. In späterer Zeit, als der Verkehr sich auf dem Wasserwege entwickelt hatte, führte ein Umweg zu Lange über Susa nach der Mündung des Tigris, um die Karawanengüter von hier aus den Euphrat hinauf nach Babylon zu Wasser zu befördern. Zwischen Attock und den späteren Hafenorten am Schwarzen Meer und am Mittelmeer war das schon 3000 Jahre v. Chr. bestehende Babylon im frühen Alte. tum der bedeutendste Durchgungs- und Handelsplatz für die von China und Indien westwärts gehenden Waren, Von Babylon aus führten die Karawanenstraßen nordwärts durch Assyrien und Armenien zum Schwarzen Meere (Pontus Euxinus) und westwärts durch Syrien zum Mittelländischen Meere (Mare Internum) und durch Palästina nach Ägypten. Trotz ihrer hochentwickelten Industrie schlossen die Ägypter ihr Land gegen fremde Völker bekanntlich in ähnlicher Strenge ab, wie es die Chinesen taten; daher fehlten in Ägypten Handelsplätze, welche dem Zutritt fremder Kaufleute und dem Transithandel offen standen.

Während der ersten Blütezeit der Babylonier, ungefähr 2000 bis 1000 Jahre vor der christlichen Zeitrechnung, entwickelte sieh ein lebhafter Karawanenhandel, welcher sieh von China, Indien und Arabien bis Ägypten, Palästina, Syrien und dem Pontus Euxinus erstreckte.

Zu besonderer Bedeutung gelangte in diesem Zeitalter durch den Seeverkehr ihres südlichen Küstenlandes und begünstigt durch die tiefen Einschmtte des Persischen Meerbusens und des Roten Meeres, die Halbinsel Arabien. Ihre Bevölkerung mich sehon frühzeitig lebhaften Zwischenhandel mit indischen und ägyptischen Waren, die in arabische Häfen gelangten und von diesen aus in t Karawanen nordwärts nach Babylonien. Syrien und anderen Ländern gingen. Die nauptsächlichste Narawanenstraße vom südwestlichen Arabien nach Babylon, Damascus und Ägypten führte von Cane am Erythräischen Meere aus über Saba, Macoraba, Hippos und Onne nach Elath (dem jetzigen Akaba) an der nordöstlichen Spitze des Roten Meeres. Von dort ging die Straße östlich vom Jordan über Petra, Kir Moab, Ammonitis und Dan nach Damascus, nach Ägypten aber westwärts über Azab, Axomis und Meroe.

Eine allmähliche aber im Laufe der Zeit sehr bedeutende Erweiterung erführ der damalige Welthandel durch das ungefähr 15 Jahrhungerte vor der christlichen Zeitrechnung auf dem schmalen Küstenstriche Syriens sich auspreitende Volk der Phonizier. Diese erwarben sich auf industriellen und Handelsgebieten eine hervorragende, als Seefahrer aber eine dominierende Stellung unter den Völkern ihrer Zeit. Die Phönizier waren das erste weitstrebende und erfolgreiche Kolonialvolk des Altertums und während vieler Jahrhunderte die hauptsächlichsten Inhaber und Beherrscher des Seeverkehrs. Sie begründeten oder erweiterten den Handel mit den Küstenvölkern des Mittelfändischen Meeres. drangen durch die "Säulen des Herkules" (Gibraltar) in das Weltmeer hinaus und erschlossen die Produkte Madeiras, der Kanarischen Inseln und der westlichen Küstenstriche Spaniens, Frankreichs, des britischen Inselgebietes und des Nordlandes bis zu den Bernsteingestaden des Baltischen Meeres.







Die Phönizier waren während ihrer nahezu eintausendjährigen hervorragenden Stellung im Seeverkehr die hauptsächlichsten Vermittler des Warenaustausches zwischen den Völkern des Morgentandes und des Abendlandes. Ihre Handelsemporien Sidon und, vom 9. Jahrhundert an, Tyrus wurden zu Mittelpunkten des damaligen Welthandels.<sup>1</sup>)

Der Seeverkehr der Phönizier erstreckte sich auch auf das Rote und das Erythräische Meer und von diesen aus in den Persischen Meerbusen. In diesem legten sie die Kolonien Arados und Tylos auf den jetzigen Bahrein-Inseln an. Diese Städte trieben vom 12. Jahrhundert bis zu ihrem Niedergange im 5. Jahrhundert vor Chr. bedeutenden Transithandel mit Waren von Indien und Ceylon nach Babylon, Damascus, Tyrus und Sidon und nach Ägypten. Eine Karawanenstraße führte von Gerra üher Salma, Thaema und Madiana nach Elath und von dort auf den älte en Wegen nach Damascus, Tyrus und Sidon, sowie westwärts nach Ägypten, während der Handel nach Babylon von Arados und Tylos aus zu Wasser auf dem Euphrat oder Tigris ging.

Außer dem Schiffbau erreichten auch die Metall- und Glasindustrie, die Färnekunst und andere Gewerbebetriebe bei den Phöniziern eine hohe Entwicklung.

Eine ihrer zu großer Blüte und Machtentfaltung gelangten Kofonien, das im Jahre 840 vor Chr. gegründete Carthago, wurde schon im Laufe des folgenden Jahrhunderts die bedeutendste Rivalin des Mutterlandes.

Vom 6. bis 4. Jahrhundert vor Chr. erfuhr der Inlandhandel des westlichen Asiens eine teilweise Verschiebung durch das Emporkommen und die Macht des Perserreiches. Die alten, durch die von den Persern beherrschten Länder führenden Verschrsstraßen wurden mit Sorgfalt gepflegt und mehrfach vermehrt. Ein weiterer Wandel in den alten Heerstraßen des transkontinentalen Handels fand durch die Eroberungszüge der Griechen unter Alexander dem Großen zu Ende des 4. Jahrhunderts v. Chr. statt, mehr aber noch durch die im Laute des 4. und 5. Jahrhunderts nach Christus stattfindenden Völkerwanderungen Durch Kriegszüge und andere Störungen im Handelsverkehr der

<sup>9</sup> Bekanntlich lieferten die Phönizier um das Jahr 1000 vor Chr. auch dem Könige Sallomo das Material zum Ban des Tempels in Jerusalem (t. Könige Kap. 5, 9 und 10, und 2, Chronica Kap. 2 und 9).

alten Karawanenstraßen wurde dieser vielfach auf den Stromund Küstenverkehr gedrängt. Beim Wiedereintritt friedlicher Zustände scheint der Handel indessen immer wieder auf die her kömmlichen Karawanenstraßen zurückgekehnt zu sein.

Er erfuhr aber im Laufe der Zeit und besonders im 6. und 7. Jahrhundert nach Chr. Abkürzungen. So gingen unter anderen die Produkte der Küstenländer Chinas und Ind.ens und der Inseln der indischen Meere zum Teil zu Schitt über den Golf von Bengalen und über Ceylon in die Handelsemporien des Persischen Meerbusens oder des Roten Meeres, von wo sie aureli-Küsten- und Stromverkehr auf dem Tigris oder Eup mat, oder aber durch Karawanen weiter nordwärts oder westwärts befördert. wurden. Von den nördlicheren chinesischen oder ingischen Ländern gingen die Karawanen durch das hentige Ost-Turkestan auf den S. 9 angegebenen ältesten Straßen durch die Oxusländer nach dem Araxes. Anstatt nun auf diesem Flusse direkt zum Phasis und dem Schwarzen Meere weiter befördert zu werden. wurden die Waren aufwärts bis Arfaxafa und von dort durch Karawanen durch Persien nach kleinasiatischen Häfen befürdert. Auch wurde der alte Weg von Kandahar über den Sordrand der iranischen Hochebene, ebenfalls aurch persisches Gebiet führend, von den Karawanen benutzt.

Zin Zeit des öströmischen Kaisers Justin an im o. Jahrhundert nach Chr., als unter dem Sturme der Völkerwanderung das römische Wehreich in Triimmer ging, erlebte uas Perserreich unter den Sassaniden eine neue Machtentfaltung. Diese beherrschien das gesamte Ländergebiet vom Naspischen bis zum Arabischen Meere und von dem heutigen Argnamstan bis Syrien und Armenien, sie verbesserten die allen Heerstraßen und Karawanserejen, hielten sie in gutem Zustande und förderten Handel und Verkehr, allerdings im eigenen Interesse, indem sie diese in die ihr Reich durchquerenden Straßen lenkten. Der viel ährige Wohlstand und große Luxus im romischen Weltreiche hatte den morgenländischen Handel mit Gewürzen zu ungewöhnlicher Höhe gebracht. Das damals bedeutendste abendländische Reich, das oströmische mit der Hauptstadt Konstantinopel, wurde von den Persern gezwungen, die nicht auf dem Seewege über das Mittelmeer aus dem Orient kommenden Güter aus oder über Persien zu beziehen und dafür erheblichen Transitzoll zu entriciten. Die wichtigsten persischen Stapelplätze und Zollstätten waren damals Artaxata am Araxes, Nisibis und südlich vom Tigris Callinicum (Rakka) am Euphrat. Nach Artaxata kamen die Waren aus den Oxusländern über das Kaspische Meer, nach Nisibis teils auf der südlich vom Kaspischen Meere führenden Karawanenstraße, teils von den Küstenländern längs des Persischen Meerhusens auf dem Wasserwege des Tigris oder des Euphrat. Auf den letzteren beiden Wegen gelangten während nahezu fünt Jahrhunderten die Spezereien Chinas, Indiens und des Malayischen Archipels über Ceylon, und zum Teile auch die Arabiens in die Abendländer. Zu dieser Zeit entstand auch der für die Folge so wichtige Levantehandel.

So lange das persische Reich bestand (bis in die Mitte des 7. Jahrhunderts nach Chr.), blieben die Versuche Justinians und seiner Nachfolger, das Transitmonopol der Perser mit Hilfe des überseeischen Handels von dem Durchgange durch persisches Gebiet abzulenken, erfolgtos. Es gelang ihnen nicht, einen Seeverkehr zwischen Indien und Äthiopien anzubahnen, weil persische Kaufleute die indischen Märkte bestiehten und imstande waren, Inder und Chinesen von dem Verkauf ihrer Waren an neue Kunden abzuhalten. Mit der Zeit jedoch gelang es den Criechen, große Warenbezüge zu Schiff von indischen Häfen und von Ceylon, besonders aber von den gewürzreichen Küstenländern des Arabischen Meeres in die ihnen gehörenden Hafenstädte Kolsun, Akaba und Berenice am Emgange des Roten Meeres zu bringen.

Un, diese Zeit gab es drei große Karawanenstraßen von China nach dem Abendlande. Sie begannen in den Stromgebieten des heutigen Hoang-ho und des Jang-tse-kiang und passierten die Wüste Gobi. Von dieser aus führte die nördliche durch die Oase Chami dann nordwärts längs des Tién-schan Gebirges durch die heutige Dsungarei am Balkasch See und an der Stadt Talas vorüber, dann dem Syr-darja-Flusse folgend, zum Aral See und dem Kaspischen Meere.

Die mittlere Straße führte südlich vom Tien-schan Gebirge durch das nördliche Ost-Turkestan durch die Städte Chami, Turfan, Karaschar, Kutscha und Aksu nach Kaschgar, von dort weiter über den Terekpass nach Ferghana und durch die Städte Sama kand, Bokhara und Merw nach Persien. Die südliche Straße führte von der Wüste Gobi durch das südliche Ost-Turkestan und die darin gelegenen Städte Chotan und Jarkand, dann über die Hochebene von Pamir und durch Afghanistan nach dem Pandschab (Indien) über die Pässe von Bamian und Gazni nach Multan. Die auf diesem Wege zum Abendlande gehenden Waren wurden von Multan den Indas hinab nach Daybar und von dort mit den von Indien und Ceylon kommenden Gütern auf dem Seewege weiter befördert

Während des 7. und 8. Jahrhunderts nach Chr. trieben die Araber bedeutenden Seehandel mit Indien und China, besonders mit Gewürzen und Spezereien, welche sie für den massenhaften Gebrauch der luxuriösen Höfe der Kalifen und der byzantinischen Kaiser heferten. Die hauptsächlichsten Handelsemporien zwischen China und Arabien befanden sich damals auf der Halbinsel Malakka, wohin auch die Procukte von Java und anderen Sundainseln gebracht wurden. Später konzentrierte sich dieser Handelin der wahrscheinlich auf der Ostküste von Malakka gelegenen Stadt Kalah. Im 10. Jahrhundert nach Chr. bestand zwischen Kalah und der Stadt Siraf an der Ostküste des Persischen Meerbusens ein regelmäßiger von Arabern wie von Chinesen unterhaltener Handelsverkehr. Die Chinesen durchquerten von der Nordspitze der Insel Sumatra bis Ceylon den Golf von Bengalen.

Auch siedelten sich arabische Kauffeute auf der Mahbarküste, auf Ceylon und in den indischen Küstenstädten an. Daybal an der Mündung des Indus war vom 8. bis 10. Jahrhundert nach Chr. der bedeutendste Handels- und Hafenort Indiens. Es war das hauptsächlichste Emporium für die Produkte des Indusgebietes und des Pandschab einerseits und Mesopotamiens. Persiens und Arabiens andererseits. Für die Erzeugnisse der nördlichen Länder Indiens war Multan am Dschelamstrome im Pandschab der erste größere Sammelplatz, überdem ein von den Hindus verehrter und vielbesuchter Walltahrtsort.

Ferner wurden vom 8. Jahrhundert an Suhar und Maskat am Eingange zum Persischen Meerhasen, neben Daybal, bedeutende Konkurrenzhäfen für den indischen und chines schen Handel mit den Abendländern, während Aden am Eingange zum Roten Meere der wichtigste Hafen- und Handelsort für die Waren von Yemen, Hedschas, Äthiopien und Ägypten wurde. Außerdem führten Karawanenwege von Indien nach Persien durch Seïstan, und ein anderer über Gazni und Kabul nach Afghanistan.

Um den um die Mitte des 14. Jahrhunderts vor Chr. von den ägyptischen Pharaonen Setnos I. und Ramses II. schon einmal hergestellten Seeweg vom Roten zum Mittelländischen Meere wiederzugewinnen, versuchte der Pharao Necho gegen Ende des 7. Jahrhunderts vor Chr. einen neuen Kanal von Bubastis am NII nach Patimos am arabischen Meerbusen zu bauen; er wurde aber erst um das Jahr 500 vor Chr. von Darius Hystaspis vollendet und ven den Ptolomäern erweitert und verbessert, war aber noch vor Antang der christlichen Zeitrechming wieder versandet. Unter dem Kalifen Omar wurde der Kanal im 7. Jahrhundert nach Chr. von Kairo aus zum Roten Meere nochmals hergestellt, bestand dann aber kaum ein Jahrhundert.

Sonst aber gab es vom 7, bis zum 12. Jahrhundert nach Chr. mehrere Landwege über die heutige Enge von Snez. Der erste folgte der Richtung des alten versandeten Kanals vom Roten Meere nach Kairo, von wo aus die Güter auf dem Nil und auf Seewegen weiter gingen. War ein Passieren der Waren durch Alexancrien nicht erforderlich, so wurde die kürzere Route über den Isthmus von Kolsum nach Pelusium (Faramiah) vorgezogen. Da nascus und Jerusalem waren damals bedeutende Handelsplätze, in denen auch ein Austausch der morgenländischen Waren mit den dorthin kommenden Kaufleuten von Mekka einerseits und von Tripolis, Beirut, Tyrus und Akkon andererseits stattfand.

Syrien und Ägypten waren vom 7. bis zum 12. Jahrhundert nach Chr. Ausgangspunkte für einen regen Seeverkehr
längs der nordalrikanischen Küste bis nach Marokko und Spanien;
besonders bedeutend wurde dieser Handel für Gewürze und
Spezereien, obwohl er eine Zeit lang aureh religiöse Gebote der
Mohantedaner gegen den Verkehr mit christlichen Völkern besehränkt wurde. Ebenso blühte er bald bei den Griechen,
die Gewürze und Spezereien, darunter wohl auch schon Rosenwasser und aromatisierte fette Öle von Antiochien, Alexandrien
und Trapezunt nach Konstantinopel, Thessalonich und Cherson
holten. Trapezunt war schon im 10. Jahrhundert nach Chr. ein

bedeutender Stapelplatz für die Drogen Indiens und Arabiens, sowie für die Wohlgerüche Persiens. Die Griechen bezogen aber nur den eigenen sehr bedeutenden Bedarf an diesen Luxusprodukten, ohne damit weiteren Handel mit anderen Völkern zu treiben.

Vom 10, bis 15, Jahrhundert nach Chr. lag der Mittelmeerhandel größtenteils in den Händen italienischer Städte. Im 10, und 11. Jahrhundert waren Barí, Salerno, Neapel, Gaëta, und vor allem Amalfi, Pisa und Venedig die Hauptträger dieses Handels. Der zu hoher Blüte gelangte Levantehandel hatte vom 12, bis zum 15. Jahrhundert seinen Schwerpunkt in Venedig und Genua. In der Levante selbst was vom 12, bis 13. Jahrhundert während der Krenzzüge Akkon an der Küste von Palästina der bedeutendste Handelsplatz. Als auch diese Stadt als letzter Besitz der Christen im Jahre 1201 in die Hände Jer Mohammedaner fiel, wurden Lamagusta auf Cypern, für längere Zeit auch Lamazzo an der Weeresbucht vom Alexandrette, bis zum 15. Jahrhundert die Haupthandelsplätze in der Levante. Die letztere Hafenstadt war ein Knotenpunkt des Verkehrs der abendländischen und der aus Asien kommenden Kaufleute.

Bagdad und Basra am Euphrat, bis dah'n die Hauptstapelplätze für den Transithandel, verloren gegen Ende des 1.2. Jahrhunderts ihre mehrere Jahrhunderte währende kommerzielle Bedeutung an die neu emporsteigende Hauptstadt Persiens, Teoriz, in der Nähe des Kaspischen Meeres. Als Ägypten im 13. und 14. Jahrhundert die feinen indischen Gewürze und Spezere'en hoch besteuerte, wurde ihr Überlandtransport mehr und mehr durch Persien über Bagdad oder Tebriz nach Lajazzo und Trapezunt angelenkt.

Im Persischen Meerbusen wurde während des 14. Jahrhunderts nach Chr. die Inselstadt Ormuz ein Emporium der von
Indien und Ceylon nach dem Abendlande gehenden Waren und
behauptete diese Stellung bis zur Erbberung durch die Portugiesen im Anfange des 16. Jahrhunderts. Die wichtigeren Häten
längs der Westküste Indiens waren damals Mangalore, Caheut
und Quilon. Zu diesen gelangten aus dem Hinterlande Ingwer,
Zimt, Cardamom, Pfeffer, Nelken, Muskamüsse, Sandelholz, Aloeholz, Indigo etc. in großer Menge, sowie von chinesischen Häfen
und den inseln der Indischen Meere reiche Zuführen an diesen
und ähnlichen Drogen.



# DIE HANDELSSTRASSEN IM MITTELALTER.

A SUBSTRUCTION ... depolor. 1-11-5 - + 1-1-11-



Am Ende des 13. und am Anfange des 14. Jahrhunderts nach Chr. wurde der direkte Verkehr, und zwar mehr zu Lande als zu Wasser, zwischen Europa und China sehr rege. Die Karawamenstraßen durch das mittlere Asien waren unter dem Schutze der Mongolen im allgemeinen sieher, und es war den Europäern auch der größere Teit des chinesischen Reiches zugänglich. In diese Zeit fällt auch der Anfenthalt des ersten europäischen Weltreisenden Marco Polo in China, Indien und den Inseln des Indischen Ozeans.

Nach der Mitte des 14. Jahrhunderts verminderte sich durch Unruhen und Eroberungszüge in Zentralasien der Überlandverkehr mit China. Tehriz blieb aber noch bis zur Auffindung des Seeweges um Afrika zu Ende des 15. Jahrhunderts für den Transithandel ein bedeutender Verkehrsort. Die Eroberung Konstantinopels durch die Türken im Jahre 1453 ermöglichte es ihnen den Handel der Italiener über Trapezunt und die Krim zu unterbrechen und hald völlig abzuschneiden. Auch Cypern verlor um jene Zeit die frühere Bedeutung für den Levantehandel.

Dagegen hob sich der Handel Ägyptens am Ende des 14. und im Laufe des 15. Jahrhunderts nochmals bedeutend. Anstatt Acen wurde Dschidda, der Hafen Mekkas, der hauptsächlichste Knotenpunkt des Handels aus den indischen Meeren mit dem Abendlande. Von hier aus wurden sehwere Waren zu Wasser, leichtere durch Pilgerkarawanen bis Tor auf der Smaihalbinsel befördert. Ein Teil dieses Handels wurde wegen der hohen Besteuerung durch die Ägypter zeitweilig nach Syrien abgelenkt. Dieser Verkehr entwickelte sich durch die Einnahme von Lajazzo durch die Türken im Jahre 1347, sowie durch die Eroberung der Krim im 15. Jahrhundert noch für kurze Zeit weiter.

So erführen im Laufe mehrerer Jahrtausende der Handelsverkehr der Völker Asiens und später auch Afrikas und Europas und ihre en Laufe langer Zeiträume entstandene Verkehrsstraßen manchen Wandel. Als endlich mit der Umschiffung Afrikas durch die Portugiesen im Jahre 1498 nach Chr., durch die Eroberung von Ormuz, dem Schlüssel zum Persischen Meerbusen, und durch ihren ausgedehnten Seeverkehr die Jerkömmlichen Handelswege nach dem Abendlande größtenteils auf neue Bahnen übergingen, verminderte sich nach und nach der alte

Karawanentransport. Die einstigen wohlgepflegten Heerstraßen verlielen im Laufe späterer Jahrhunderte, die Schiffe der Meere ersetzten die herkömmlichen "Schiffe der Wüste", die Kamele der Karawanenzüge.

Vom 16. Jahrhundert an wurde das Meer die bevorzugte Heerstraße des Weltverkehrs. Damit verlor auch der für viele Jahrhunderte blühende und die Handelsmetropolen Italiens und anderer Mittelmeerländer bereichernde Levantehandel an Bedeutung.

Zahlreiche Trümmer prachtvoller Bauwerke von einstmals mächtigen Städten und Handelsplätzen, und die von dem Sande der Jahrhunderte bedeckten Spuren ehemaliger Heerstrußen und Karawansereien auf den weiten Höhen- und Steppenländern des westlichen Asiens und der arabischen Halbinsel bekunden der Nachwelt die einstmalige Größe und Handelsblüte der meistens tur noch dem Namen nach in der Geschichte fortlebenden Völker.

Die dem Wehhandel als erste Grundlage dienenden Gewürze und Spezereien der Länder des südlichen Asiens und der Inselreiche der indischen Meere aber haben ihren Wert über allem Wandel der Menschengeschichte unvermindert forterhalten. Derselbe würzige Zimt, die Nelken, Muskatnüsse und Cardamon, der Pteffer und Ingwer und andere von alters her gebrauchte und hoehgeschätzte Gewürze, Weihrauen und Myrrhe, Benzoe und ähnliches Räucherwerk, Campher, Sandel- und Aloeholz und andere in immer größerer Anzahl in Gebrauch gelangte wohl riechende Pffanzenstoffe gedeinen nach Jahrtausenden in den sonnigen Ländern und Inseln des Morgenlandes noch heute in urwüchstiger Fülle.

Sie werden aber nicht mehr in langen Karawanenzügen über die asiatischen Hochländer und Steppen dem Abendlande zugeführt, sondern durch die schmucken Segler und eilenden Dampter der Weltmeere, und durch die Güterwagen auf den die Kontinente umspannenden Stahlschienen in alle Länder getragen, um u ursprünglichem Zustande, oder in konzentrierter, durch die Riesendestillierapparate der modernen chemischen Industrie geläuterter Form, in der Hütte wie im Palast, den Menschen nutzbar zu sein.

## 2. Allgemeine Geschichte der ätherischen Öle.

Wie sieh eder Zweig auf dem weiten Gebiete naturwissenschaftlicher Forschung im Laufe der Zeit von dem Stamme des gemeinsamen Ursprunges gesondert hat, so ist das auch bei den in diesem Buche behandelten Pflanzenprodukten der Fall. st die rechte Kenntnis und Verwertung der in neuerer Zeit als ätherische Öle bezeichneten Pflanzenstoffe auch erst in späteren Zeitaltern gewonnen worden, so ist deren Bedeutung wohl schon der Wahrnehmung der ältesten Völker nicht entgangen. Gewiß zogen nicht nur die Anmut und Farbenpracht der Brüten, sondern auch die Mannigfaltigkeit der Wohlgerüche der im südlichen Aslen in reicher Fülle prangenden Vegetation die Wißbegierde nicht weniger an, als die Benutzung der Phanzen für die Zwecke der Ernährung oder der Bekleidung. Und gerade die dem Geruchs- und Geschmackssinne auffallenden würzigen Pflanzen und Pflanzengebilde dürlten schon frühzeitig als besonders wertvolle Stoffe die Aufmerksamkeit der Menschen in besonderem Maße auf sich gezogen und zu ihrer Verwertung, Gewinnung und Bearbeitung für längere Aufbewahrung angeregt haben.

Zwar berichten die ältesten Urkunden der Geschichte über die Anfänge menschlicher Gewerbtätigkeit nur von den Herstellungsweisen der für die Jagd, für die Bebauung des Ackerbodens und für die Sammlung und Zubereitung der Nähr- und Nutzstoffe erforderlichen Gerätschaften, indessen dürften die Erforde nisse der Selbsterhaltung, sowie auch des Wohlbefindens.

die Findigkeit der Menschen sehon früh auf die Nutzbarmachung des Feuers für die Zubereitung von Nahrungsmitteln und die Gewinnung von Naturprodukten hingeleitet haben. Es mag langer Zeiträume bedurft haben, bis das Feuer für die Dauerbarmachung von weniger haltbaren Nähr- und Nutzstoffen, oder für die Scheidung des Angenehmen vom Widerlichen zur Anwendung kam, und bis es gelang, von dem nach der Mosaischen Urkunde sehon seit der Sintflut bekannten edlen Weine den belebenden "Weingeist", sowie von den Gewürzen und Balsamen das "subtile Prinzip", das Aroma, auszutreiben und zu sondern. Das aber bekunden sehon die ältesten Dokumente der Geschichte, auß die Gewürze zu den frühesten Tausch- und Handelsartikeln des Altertums gehörten, und daß sie als den Göttern angenehme Naturprodukte zu Weihopfern im religiösen Kultus und zur Einbalsamierung der Toten gebraucht wurden.

Gerade dieser Gebrauch der Gewürze und aromatischen Pflanzengebilde durch die im Altertum als Förderer und Träger der Naturkenntnis hervorragenden Klasse der Priester legt die Wahrscheinlichkeit nahe, daß deren Können und Wissen schon frühzeitig auch auf die Gewinnung und Zubereitung der zum Opferdienste und zur Einbalsamierung benutzten Spezereien gerichtet war. Ob dafür, und für die Darstellung der anomatischen Prinzinien, also unserer jetzigen ätherischen O e aus den Pilanzen, Anfänge sehon vor der Zeit der Hindus und der Ägypter gemacht worden sind, läßt sich aus den ältesten Urkunden meht erkennen; selbst die Bibel enthält bei ihrer sonstigen großen Reichhaltigkeit hinsichtlich der Gebräuche des jüdischen Volkes keine anderen Angaben als die, welche eine Kenntnis und den Gebrauch der Gewürze und Spezergien der verschiedenen Länder bekunden. Die frühe Gewinnung und Verarbeitung der gewöhnlichsten Metalle läßt aber auf eine ebenso frühe und mannigfache Benutzung von Feuerherden und Kochgerätschaften schließen, welche wohl auch allmählich zu primitiven Versuchen für die Gewinnung des Weingeistes vom Weine, des "Geistes" von gegorenem Honig und Fri ehtsäften, der aromatischen Prinzipie i von Gewürzen, Balsamen und Harzen und damit zu den ersten Stadien der Destillierkunst geführt haben dürften,

In der Geschichte werden die Anfänge der aufturellen Entwicklung in die von einem milden Klima und einer üppigen, an würzigen Produkten reichen Pflanzenwelt begünstigten Bergländer des mittleren und sädlichen Asiens gelegt. Unser Wissen über die ersten in diesen Ländern erstandenen Völker beruht auf sagenhaften Überheferungen. Über ime gewerblichen und technischen Leistungen ist der Nachwelt wenig sichere Kunde verblieben.

Der Zeit nach sind wahrscheinlich die Chinesen und die Arier die ältesten Völkerstämme. Durch eine sehr frühzeitige und verhältnismäßig nohe gewerbliche und kulturelle Entwicklung, sowie durch interlassene Kunstwerke und Schriftstücke, haben aber die Ägypter zuerst klare und feste Gestalt unter den frühesten Völkern des Altertums gewonnen und stehen daduren im allgemeinen an den Portalen der Geschichte.

Wohl haben die Chrinesen und Inder auf gewerhlichen und vielleicht auch auf naturwissenschaftlichen Gebieten bedeutende Ledigkeiten erlangt, sie haben aber durch ihren Abschluß gegen die Außenwelt und durch die Geheinhaltung des eigenen Wissens und Könnens einen wenig nachhaltigen hinfluß auf andere Völker ausgeübt. Die ältesten Zeugnisse über naturkundige Fertigkeiten sind die in der Sanskrittieratur der Inder überkommenen Schriften der Ayur-Vedas (Buch der Lebenskunde) des Charaka und Susruta.") Über das Alter dieser Dokumente fehlen, wie bei so vielen Schriften des frühen Altertums, siehere Anhaltspunkte. Möglich, daß sie erst in späterer Zeit nach Überlieferungen niedergeschrieben worden sind;") aus innen ist indessen die Annahme zulässig, daß den Indern die Gärung, primitive Destillationsgeräte und damit gewonnene Destillate

<sup>&#</sup>x27;) Susrutas Avat-vedas, id est medicinae systema a veneranili D'hanvantare demonstratom a Sassvota discipulo compositum. Nune orimum ex Sanscrita in Latinum sermonem vertit, introductionem, amotationes et rerum indicem adjecit Dr. Fr. Hessler, Erlangae 1844.

The Sustitta, or System of medicine, taught by Dhanvantari and composed by his disciple Sustrita. Published by Sri Madhus ada ta-Gupta, Prof. of medicine at the Sauscrit College at Calcutta. Calcutta 1835. 2 Vol.

h Lassen, Indische Alterti inskunde. 4. Auft., Band 2, 551.

J. F. Royle, In essay on the antiquity of Hinoov medicine. London 1857. Dentsche Ausg die von Walfach und Housinger, Das Alteitum der indischen Medicus. Russel 1839. S. 45.

indischen Medizm. Kassel 1839. S. 45. Allian Webb, The historical relations of ancient Hindoo with Greek medicine. Calcusta 1850. p. 45.

Zeitschraft der Deutsch, Morgenhind, Gesellsch, 30 (1876), 617 und 31 (1877), 647

bekannt waren. Als destillierte Öle sind in dem Werke Rosenöl. Schönus(Andropogon)öl und Calmusöl erwähnt.")

Aus den Dokumenten der alten Perser ergibt sie i, daß auch diesen die Destillation und Destillationsgeräte bekannt waren.<sup>3</sup>

Das Volk, über dessen Pflege von Gewerben, Künsten und Wissenschaften wir die frijheste sichere Auskunft besitzen, sind die Ägypter, deren Geschichte nahezu bis auf 4000 Jahre vor der christlichen Zeit echnung zurückgeht. In dieser langen Kulturentwicklung gelangten Gewerbe, Künste und ein bis nach Indien, Babylonien, Syrien, Äthiopien und anderen Ländern gehender Handel woh erst allmählich auf die noch von der Nachwelt bewunderte Höhe. Die Ägypter waren wohl vertraut mit der Gewinnung und Bearbeitung der Metalle, der Hersfelaung und Benutzung von Feuerherden und Destillierapparaten, der Destillation des Weines unc des Cedernharzes.') Sie kannten die Bereitung der Soda, des Alauns, des Essigs,") der Seite, des Leders, und waren wohlbewandert in der Herstellung und dem Gebrauche von Farben und in der Glasindustrie. Die Ngypter benutzten das Cedern(Terpentin)öl.") das Kolop ion.um.") und gewannen pHanzliche Aromata, vielleicht schon als destillierte Ö e.

Die Denkmäler der Bankunst, die in den Pyramiden gefundenen Mumien, die gewerblichen Kunstwerke bekunden die Kultur der Ägypter noch mehr, als die wenigen verbliebenen, der ältesten Zeit ihrer Geschichte angehörenden schriftlichen Ur-

<sup>1)</sup> Susruta's Avut-redas, Editio Hessler, Irlangae 1844, p. 111 n. 130.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Gebri de alchemia fibri tres. Argentorati (rte et impensa. lo. Grieviningeri anno 1529.

Chr. G. Schmieder, Geschichte der Alchenne. Halle 382, S. 34,

<sup>4</sup> Aeffi medici gracci ex veteribas medicinae tetraliiblos. Editio Mana Veneti 1547, fo., 40.

<sup>1) 4.</sup> Buch Mose, Kap. 6, 3.

<sup>&</sup>quot;) Herodoti historiae II 85.

Pedam Dioscor dis Anazarbei, De materia medica libri quinque. Editio Kühn-Sprengel. Lipsiae 1829. Lib. 1 cap. 34, 38, 80, 95, 97.

Plinii Secundi, Naturalis Instoriae Ithri or. Liber 15 cap. e u. 7, und liber 16 cap. 22.

Scribonii Larg, Compositiones medicamentorum, Ecnio Schneider, p. 323.

Theophrasti Eresii opera, quae supersum omnia. Historia plantarum. Filitio Wimmer. Parisii 1806. Tiber 9 sap. 3.

<sup>9</sup> Pedami Druscoridis Anazarbei, De materia metrea libri quirrine Editio Kühn-Sprengel, Lipsiae 1829, Vol. 1 p. ood und Vol 2 p. 639.

kunden. Auch im Schiffbau und im Handelsverkehr mit benachbarten Ländern baben die Ägypter schon Bedeutendes geleistet.

Wie Jie Schriften de Ägypter meistens verloren gegangen sind, so sind auch die von ihnen wohl entwickelten Gewerbe und Kunstfertigkeiten der Nachwelt zum Teil abhanden gekommen und erst in späteren Zeitaltern von neuem wieder erworben worden. Wie weit die Naturerkenntnis der Ägypter mit ihrem technischen und gewerblichen Können un Einklang stand, läßt sich aus der literarischen Hinterlassenschaft weit weniger eruntteln, als dies für ihre astronomischen und mathematischen Kenntnisse und für die auf den Gebieten des Landbaues, der Architektur und kunstgewerblicher Leistungen möglich ist. Es ist mdessen nicht außer Acht zu lassen, daß für die im Alterfirm vorhandene Gewerbe- und Kunstfertigkeit, selbst auf den Gebieten der Metalle, des Glases, der Färberei etc., der Besitz wirklicher theoretischer Kenntnisse keine unerläßliche Voraussetzung war. Haben sich die Hindus, die Ägypter, die Assyrer, die Bahy oaier und die Phönizier im Lante der Jahrhunderte diese auch nu, mangelhaft angeeignet, so haben sie, wie die alten Chinesen, auf allen praktischen Gebieten, bei guter Naturbeobachtung, Bedeutendes geleistet. Die Ägypter vor allen waren während und auch noch nach ihrer Blütezeit die Lehrer anderer Völker, und gleich einem letzten Abendrot leuchteten die letzten Bildungsstätten Ägyptens noch lange in das klassische Zeitalter der Hellenen und der Röber hinaus.

Die naturwissenschaftlichen Kenntn sse und die technischen und künstler sehen Leistungen der Hebräer und der Griechen, und mittelbar auch noch der Römer, wurzelten in ägyptischer Kultur und entsprangen ägyptischen Quellen. Allein die Griechen waren, wie die Juden, in ihrer Naturauffassung weniger für praktische Ziele als für das Ideale veran agt sie experimentierten nicht und waren nicht auf die gewerbliche Ausnutzung der erworbenen Naturerkenntnis bedacht. Die hellenischen Naturphilosophen und Schriftsteller sammelten, ordneten und bewahrten das überkommene Wissen, ohne es der praktischen Verwertung zuzuführen oder in der Richtung Neues hinzuzufügen.

Die Griechen ware i aber mit den von den Ägyptern übercommenen Künsten wohl bekannt, sie kannten die Gewinnung

und Bearbeitung der Metalle, die Glaspereitung und andere gewerbliche Betriebe, trieben indessen meistens Tauschhandel mit Naturprodukten. Die aus dem Orient bezogenen Gewanze waren auch hei ihnen für Räucherungen, für kosmet sehe und samtäre Zwecke geschätzt, ob aber cie von den Tgyptern und Persern wohl schon in pranitiver We'se betrichene Destillation auch den Griechen bekannt oder von ihnen ausgehihrt wurde, ist aus der Literatur nicht ersichtlien. Es ist dies indessen nicht unwahrscheinlich, da die Arznekunst und Schöul eitspllege bei den Griechen kamn weniger in Ansehen stand als bei den Ägyptern. Bei der Neigting der spateren Criechen für Wonlgerüche und zum Luxus in Kleicung und Sahrung waren Spezereien bei ihnen viel in Gebrauch. Die gepriesenen Dine des Morgenlandes, vor allen des Sandelholzes (1776-1776), dustien bei flestgelagen nicht fehlen. Die Griechen bezogen daher umeh-Tauschhandel die Aromata ihrer Zeit, überließen indessen in späterer Zeit deren Herbeischaffung und den Seehange underen Viillagen

Als sich die heilenische Kultur westwarts ausbreitete und die Grundlage der römischen wurde, da gingen nicht nur das naturwissenschafbliche Vermächtnis des Morgenfandes, sondern auch griechischer Geist und griechische Mechode in der Naturanschauung auf das emporstrebende Abendland über. Die Römer erweiterten auf ihren Eroberungszügen die Kenntnis der Naturprodukte des Orients; diese gelangten auf den herkommlichen Handelsstraßen und schließlich durch Schiffsverkein nach den glanzvollen Rom. D'e feinsten Gewürze des Orients fanden hren Weg nicht nur in die Küchen, sondern auch als wohltiechende, der Sinneslust dienende Salben, Balsame, Räucherwerke und Parfüme in die Luxusstätten der römischen Aristokratie. Ob dafür nur aromatisierte fette, und nicht auch einige nach ägyptischen und persischen Traditionen destrherte Ole Verwendung gefunden haben, ist aus Jer Literatur der Römer nicht mit Sicherheit zu ersennen. Wohl aber ist anzumehmen, daß sie nicht nur in der Koehkunst, sondern auch in den Künsten der Bereitung feiner Toilettepräparate, aromatischer Salben und Öle Bedeatendes geleistet haben. Wie gut und umfassend um jene Zeit die Naturkunde und auch die Drogenkunde geptlegt wurden, geht unter den verbliebenen Schriften um Römerzeit

vor allen aus denen des Dioscorides,") des Plinius<sup>a</sup>) und des Claudius Galenus<sup>a</sup>) bervor.

Wohl hatten die Römer treffliche Beobachter der Naturdinge und gleich gute Kompilatoren des Wissens der eigenen Zeit und der Vorzeit, im allgemeinen aber kamen sie wenig über die äußere Erkenntnis der Dinge und über das überlieferte Wissen hinaus und haben an der praktischen Ausgestaltung und Bereicherung der Naturwissenschaften, der Arzneikunde und der Destittlerkunst nur geringen Anteil gehabt.

Als dann nach dem Niedergange der hellenischen und römischen Kultur eine fahrhunderte lange Winterstarre in dem Kulturleben der Menschheit eintrat, da dürften auch viele der früheren Errungenschaften auf gewerblichen und Kunstgebieten men: oder weniger abnanden gekommen sein. Auf der Grenzscheide des Altertums und des Mittelalters trat eine neue Kulturepieche der Menschheit in die Welt. Sonderbarerweise wurden zuerst die Mohantmedaner die Vorboten einer neuen Zivilisation, obwohl sie in dem Glauben, Jaß der Koran die ganze menschliche Weisheit umfasse, die überlieferten Kunst- und Literaturschätze mit Feuer und Schwert zerstört haben sollen. Das

Dedantas Dioscor des war für die Drogenkunde der erste bedeutendere Schriftsteller des ernstlichen Zeitalters. Zu Anfang des ersten Jahrbunderts in Anzarbus im südöstlichen Leile Meinasiens geboren bereiste er als Arzt mit den romischen Heeren verschiedene Länder. Die in der zweiten Häffte des "ahrbunderts von ihm verfahte Arzneumittellehre ist das gründlichste derartige Werk des Altertums und galt bis weit in das Mittelahrer als maßgebende Antomfät, welche in Vorlesungen auf den Universitäten bis zur Zeit Lut vers noch kommentiert wurde, wie das in Wort und Schrift mich von Metanichtbon und Valerius Cordus um die Mitte des 16. Jahrbunderts un der Universität zu Wittenberg geschaft.

Von den von Dioscortices in der zweiten linkfig des ersten Jahrhunderts verfaßten Schriften sind vor allen von Wert die fünf Bücher "De materia medica" und die als 6. and 7. Buch jenen binzugelügte "Alexipharmaca et themaca" (Mittel gegen Pilanzen und Tiergifte). Diese und andere, mehr apokryphe Schriften sind im Lanfe der Jahre vielmals und in vielen Sprachen herausgegeben und erfähren worden. Linige der altesten Ausgahen sind ein der Bibliothek in Leyden hefindliches Manuskript in arabischer Sprache, etwa ein das Jahr 940 nach Chr. verfaßt, eine sehr seltene griechische Ausgabe, gedrackt apna Aldum Manustrum, Verreit 1499, und eine lateinische on J. Allemannum de Medemb ich, gedruckt in Colle 1503. Ein ge der besseten Ubersetzt nech und kommentate sind:

Pedanii Dioscoridis Anazarbensis: ae materia medica libri quinque. Icno Coronario medico physico interprete. Basiliae 1529.

Valerii Cordi Simesasii Annotationes in Pedanii Dioscoridis Anazarbei

arabische Volk hat zu der späteren sogenannten arabischen Kulturpenode nur wenig beigetragen. Diese natte ihre Winzeln in den ägyptischen Schule von Alexandrien, von der die griechische Geistesbildung durch die Vermittlung der Syrer und Perser, sowie durch die der kleinasiatischen Griechen zu dem späteren Völkerkonglomerate der Mohammedaner gelangte. Dieses umfaßte fast alle von ihnen während des 8. und 9. Jahrhunderts unterwortenen Völker von den "Sätlen des Herkules" im Westen bis zu dem "Necre der Finsteinis" im Osten, wie die Araber Gibraltar und den Incischen Ozean nannten. Sie verstanden es, die unterjochten Völker dem Is am zuzuwenden, und da der Koran nicht nur das jelgäse, sondern auch das bürger iche Gesetzbuch war, so gelangten in tilbim auch die arabische Sprache und Schriftweise von Land zu Land. Sie

de materia medica libros guingue, longe alide qu'im sider sont l'accessor emilgatac. L'insdem l'istoria stripum libri quatron et de aril cossis estretionibus libri etc. Translatio R (eller Trancoluttum al Mocnum 1540 Logia Gessinet e 156).

Pedanu Droscotidis Anazarbei de medicin de mateira medica uno sesloanto Ri e Tio Suessameasi interprete. Accesserunt prograedinora Vate u Co di Simesusii Annotationes docussimi in Dasscotidis de aredica mateira Intros l'uneii Cotàl indicium de herbis el simplicibus medicinae, ac e usar quae ajaid medicos contraverruntur explicatio. Trancanto 1513.

Petri Andreae Walthroli Opera quae extani omari. Commentarii o-sex Illinos Pedacei Dioseoridis de materia medica. Veneti 1574

Hoberna Livro ogađeri straživatića teorita, retrovi kom oder Peaceet Dioseoridis Anazarbei opera guae extant omrat. Ex nora interpretatione Jani Antonii Savaceni, Lugdant Medici, francolunti 1578 and 1548

I me lateinische Übersetzung der Ihrr de matern medica des Droscorrides war schon im Jahre 1478 und eine griechische Ausgabe im naheza dieselbe Zeit in Köhn erschiehen.

Fine neuere auch für diese Arbeit neutzte Ausgabe der Materia medica des Dros cori des ist die nider Rühmscher Sammling: Medicioning graecorum Opera ottale extint erse neuene Bearbeitung von Prot. Custus Spriengel. Leipzig 1829. Band 25 in zwei Teden. Der erste Leil enhält: "Die Materia medica libri quanque", der zweite Feil: "Liber de renews corangue pre-cautione et medicamentione" (p. 1-338) und "Commentarius in Dros cori dem" (p. 340-675).

) Plinii Secundi Naturalis Historiae libri 37. Recognosti atque iedie bus instruvit Ludovicus Janus. Lipsiae 1859.

Die Mehrzah, der in dieser Schrift gemachten Zitate bezieht sich auf die Ausgabe von Littré, 2 Bande. Paris 1877,

O Clandii Gaieni Operi omnia. Editio Kilin in 23 Bănden. Lipsiae 1821—1833. Darunter pesonders: Do simplicium medicamentarum temperaturis et facultatibus fibri XI. wurde die gemeinsame Spruche der Bekenner des Islam und zum Teil auch die Schriftsprache der damaligen gebildeten Welt, Jimlich wie es später die lateinische Sprache für das christliche Mittelalter wurde.

Durchdrungen von den Vorstellungen der griechischen Gelehrten der "dexandrinischen Schule erfebte das Studium der Naturwissenschaften bei den Arabern von 9. Jahrhundert an eine Wiedergeburt. Mathematik, Astronomie, Alchemie und Medizin landen rüstigen Weiterhau und bei dem Hange des Mohamedamismus zum Wunderglauben reiften mit den Fortschritten in den Naturwissenschaften die Aciennie und Magie oder Nekromantie, in enger Beziehung zur vermeintlichen Metallverwandlung und zur Arzneikunst, jenen wunderlichen, die gesa u.e. Menschheit Jahrhunderte lang durchdringenden mythischen Glauben an den Stein der Weisen und an eine Universalarznei, welche Elene und Krankheit aus der Welt bannen soften.

Vor allen war es der einflußreichste und hervorragendste Gelehrte seiner Zeit Geber (Dschabir), der diesen Wunderglauben entwickelte und für viele Jahrlunderte festigte.) Zur Zeit als Bagdad, Bassora und Damascus Hauptpunkte des Jama igen Handels waren, gab es kein Volk, welches gewandter und produktiver in Gewerben und Künsten und auch in der Naturkunde war, als die Araber. Ihre Handelsbeziehungen erstreckten sich nahezu bis zu allen damals bekannten Ländern, und die Verbreitung, Benutzung und Kenntnis der Gewürze und Spezereien des Morgenlandes, sowie die Bereicherung der Heilmittelkunde fand durch sie große Förderung.

4 Gebri "Summa perfectionis magisterii." Ex bibliotheca vaticana esemplari, Gedani 1682. Lib. IV. p. 155-178. - A chemiae Gebri Arabis idiri escud. Ioh. Petrins., Naerembergensis. Bernae 1545. Lib. 2 cap. 12. Torben Bergmann "De pranordiis chemiae." Upsala 1779. § 3D und § 4 C. Editio Hebenstreit. Lipsae 1787.

Neben den utspränglich in arabischer Sprache geschriebenen Schriften Gebens sind in der Folgezeit unter diesem berühmten Namen weitere und verrintlich erst später in griechischer and lateinischer Sprache verlaßte Werke als von Geber herstammend bis zur Neuzeit angenommen worden. M. Berthelot hat indessen (Introduction à l'étude de la chume des anciens et du moren-aige Paris 1889 und Revne des deux mondes, 15. September und 1. Oktober 1893) cen apokryphen Charakter dieser Se miften, darunter auch der "Summa perfectionis magistern" (nachweislich nicht vor der Mitte des 14. Jahrhunderts geschrieben) nachgewiesen.

Be' der geschickten Verwertung und dem regen Weiterbau des überkommenen Wissens haben die Araber mit der hernte tischen Kunst auch die Destillierkunst eifrig betrieben und wesentich gefördert.")

Schon die im 4. Jahrhundert nach Chr. lebenden alexandrimsehen Gelehrten Synesios von Ptolomais) und Zosimos von Panopolis) haben die Destilliergeräte und Destillierweisen der Ägypter anschaulieh beschrieben, und der zu Amang des o. Jahrhunderts nach Chr. in Konstantinopel lebende Arzt und Schriftsteller Aëtius von Amida beschrieb die Bereitung empyreumatischer Öle durch absteigende Destillation (Destillatio per descensum). Der d'ese und die Destillation per ascensum oder autsteigende Destillation wurde sehon von Ceber berichtet. Nach Portas Angabe in seiner um das Jahr 1567 verfalsten Schrift "De destillatione". Sowie nich nach den Angaben anderer Schriftsteller des 16. Jahrhunderts, jahen die arabischen Ärzte und Laboranten zur besseren Abkühlung des Destillates eas Kühlrohi (Seipentina) und für die Destillation des Weines eine Art Irakt/onierter Destillation eingeführt.")

Schmieders Geschichte der Alchemie, Halle 1832 S. 85 und totgende. ) Syntesia hactatus chymicus ad Dinscorridem. In Fabricia mohitigracca Tom, 8.

Lalt quid plara noramur? Unus Zosimos Panepolites libro e nora o a caractera doculente ad oculos nobis sistit antiquoram illa vasa destilla tiambus accommodata, postquam entre pississet caradidates artis il agere in tipsis ad manus esset has cetter money moration to the money in the caractera in the caractera of the control of manufassetque in experience de money moration et a control of a control of the caractera of control of a control of a control of the moration vasorum figuras appingit, quarim normal as freet rudgor manufastatus exhibitiotheca regis christianissimi, et illa D. Marci Venetias, librat hic magratiam entrosorum adicere." (O. Bortichius "Mermetis Aegiptionam et chemicalum sapientat" ab Hermanor Control of annual ersondus sindicale. Halniae 1974, mg. 156.)

Austáhrbiche Angaben fiber die Destillurionsberiehte des Zosimos finden sien auch in Höfers *Histoite de la chinne* 2 f.dn 1866 km. f.p. 261–270.

<sup>9</sup> Heiminus Contingius, De hermetica degrittorum vetere et Paracelsiorum nova medicina libri duo. Elelinstact fo48 Tib II, cap n. Torbert Bergntann, Historiae chemiae medium sen onsentum accum. Edico Hebenstreit. Liosiae 1787 Vol. 4.

<sup>9</sup> Actius a bittue netware agreedings, Libri medicuados souecon. Edita Aldina 1523, 101-10. Siebe auch Armethang 4-8, 75

<sup>3</sup> Siche S. 48 Note 2.

a Siehe Abbildung S. 45

Die Araber übertrugen das medizinische und archemistische Wissen und den Mystizismus der hermetischen) Künste ihrer Zeit auf das südwestliche Europa, sie waren die vornehmsten Begründer und Förderer der für fahrhunderte geltenden Lehre der Transmutation der Metalle, der Erschließung einer "Quintessenz" aus den Gebileen der organischen Natur, des in unzähligen Experimente i gesuchten "Japis philosophorum". Durch diesen in die ärzthehe und theosophische Welt des Mittelalters hineingetragenen Gaubenssatz und durch das damit herbeigeführte Forschen nach imaginären Phantomen legten die Araber den Grend für den auf empirischem Wege allmählich gewonnenen Erwerb praktischer chemischer Kenntnisse und zahlreicher Tat-Sachen und Produkte, die unerläßliche Bausteine für das spätere chemische Wissen wurden. Die Araber begründeten im Laufe des 9, und 10, Jahrhunderts als Pflanzstätten der Forschung und der Gelehrsamkeit die Hochschulen zu Cordova. Sevilla und Toledo, die von Wißbegierigen und Adepten aller Lånder besicht wurden, um Medizin, Magie und Nekromantie ZII studieren

Die Arzneimittelkunde und damit auch die Destillierkunst der Arabei erreichte ihre höchste Entwicklung und reichhaltigste I teratur vom 8, bis zum 11. Jahrhundert. Über die beträchtliche Anzahl der Schriftsteller, deren Werke mehr oder weniger vollständig der Nachwelt verblieben sind, besteht indessen hinsichtlich ihrer Lebenszeit und Schriften keine sichere Überlieferung; von den letzteren sind viele apokryph und die wirklichen Vertasser nicht unt Sicherheit bekannt. Die darüber bestehenden Angaben der betreffenden Geschichtsliteratur stenen vielfach in Widerspruch und nicht wenige Zeitangaben variieren um ein oder mehrere Jahrhunderte.

Die für die Geschichte der Destillation als urkundliche Quelle wichtigsten Schriften der arabischen Kulturepoche begannen mit denen Gebers um das 9. Jahrhundert nach Chr. Vom 12. Jahrhundert an wandten sich die arabischen Laboranten ganz der Metallveredelung, dem Suchen nach dem lapis philosophorum zu.

Während dieser etwa vierhandertjährigen Epoche der vorzugs-

<sup>5</sup> Die Bezeichnung "spagyrische" Kunst tvon wider und egizget) ist erst zur Zeit des Paracelsus in der eisten Hällte des 16. Jahrhunderts in Brauch gekommen.

weise der Arzueimittelkunde geltenden Naturforschung haben es die Araber in der Destill'erkunst und der Herstellung destillierter Wässer, mancher dest iherter Öle und des Alkohols offenbar zu einer beträchtlichen, später wieder abhanden gekommenen Fertigkeit gebracht. Diese Kemitins der Destillation, der Destillergeräte und der Destillate bekundet die erhaltene medizinische und alchemistische Literatur vielfach.

Seit der Zeit der Ägypter zeigt zuerst wieder Gebei in den verbliebenen Fragmenten seiner Schriften, wie sehon auf S. 24 erwähnt, eine für jene Zeit gute Kenutus der Destillation, der trockenen sowohl wie der mit Wasser, und zwar aus Glasgeräten und solchen aus glasiertem Ton, Nächst trebei war wohl Mestre der Jüngere, dessen Lebenszeit zwischen dem 8 und 10. Jahrhundert nach Chr. ausgegeben wird, der trüheste inter den bedeutenderen arzneikundigen arabischen Schriftstellern. Es ist nicht unwahrscheinlich, Jahres mehrere Autoren dieses Namens gegeben hat, und daß auch andere Trie Schriften inter diesem berühmten Namen veröffentlicht haben, oder daß in späterer Zeit Verwechselungen der Namen und der Schriften stattgefunden haben.

Mesties bedeutendste und für viele Jahrhingerte als das maßgebende Arzneibuch geltende Schrift war das Antidotarium sen Grabaddin medicumentorum compositorum fibri XII. In dem 12. Kapitel "De oleis") ist auch die Gewinnungsweise der Öle beschrieben. Die Mehrzahl waren aromatisierte mit fetten Ölen bereitete, nur Wacholderholz- und Erdpechol wurden durch trockene Destillation dargestellt und diese genau be schrieben. Nach Bergmanns Angabe soll Mestie auch destilliertes Rosen- und Bernsteinöl gekannt haben.<sup>3</sup>)

Für die Kenntnis und den Gebrauch destillierter Wässer und Öle in jenem Zeitalter liegen aber auch Angaben anderer ärztlicher Schriftsteller vor. So erwähnt Ibn Khaluum) aus Jem

b Editio Veneti 1502, fol. 80.

<sup>&</sup>quot;) "Mestre medicamentori in plurii torum inventione magnam famam et nomen evangelistae pharmacopolarum consecuris est; durantique hodie ninc in officinis nostris compositiones nonnullae, quae ille primi is descripsit." "Mestre aquam destillatam rosarum, ofemir ex succino et lateribus tamantum veteribus nota memorat," (Torbert Bergmann, Historiae chemiae medium seu onscurum aevum. Editio Hebenstreit. Tipsiae 1787, p. 7).

<sup>9</sup> Notices et extrairs des manuscripts de la hibliothèque imperiale a Paris 1862. Tom, 19-p. 364.

O. Jahrhandert, daß das destilherte Rosenwasser im 8 und 9. Jahrhandert ein bedeutender Handelsartikel der Perser gewesen sei. Nonus Theophanes, im 10. Jahrhandert Arzt des Kaisers Michael VIII. in Ronstantinopel, empfahl das Rosenwasser als Heilmittel, und der im 9. Jahrhandert lebende syrische Arzt Senapion (Janus Damascenus) und der etwa ein Jahrhandert später lebende Arzt des Kalifen fibn Attafin von Marekko, Avenzoar, ibenutzten Rosenwasser als Augenhelmittel und Rosenolzueker für innerlichen Gebrauch. In dem aus dem 11. Jahrhandert berrührenden med zinischen Werke des arabischen Arztes Abn Dsehafar Aenmed, welches Synesius von Konstantinopelins Griechische übersetzt hat, sind Rosenwasser, Rosen61 und Campher unter den gangbaren Arzneimitteln genannt, is

War Geber der erste hedeute inste der arabischen medizinischen Schriftsteller, welcher mit der Destillation bekannt war, so bekunden die Schriften des etwa drei Jahrhunderte später lebenden Aburicasis eine sehr genaue Konntnis derselben, die zu der Annahme berechtigt, daß die Destillation von den Arabern einig betrieben warde. Das von ihm verbliebene, unter dem Namen "Liber servitoris" bekannte Werk") enthält eine so anschauliche und klare Beschreibung der Destillation, daß sehon

<sup>5</sup> Norms Pheophanes, Lano Bernardi, Praefatio ad Synesius: de tehribus - Amstelogami 1749, Cap. 28, p. 112.

Ulther Therzir Dahalmodana Vahaltadahir progenum Averihoi Cordobensis ab Leobo Hebraco, Anno 1281. Colliget Veneti 1553. L'ber 7. Iol. 1, Fib. 5, cap. 9, Iol. 14.

l Symesius de letribus. Uditio Bernardi. Amstelodami 1749. p. 58 und 240

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Die Schriften der arabischen Ärzte und Laboranten jenes Zeitalters sind hauptsätchlich noch in einer im Jahre 1502 in Venedig gedruckten Kollektiv-Ausgabe vorhanden, welche im Auschlusse an Mestres Hauptwerk und an das Anndotarium Nico, ar Kommentare desselben und einige andere Schriften von Zeitgenossen entlätt. Die Titel der einzelnen Werke dieses Lolianten sind:

<sup>&</sup>quot;Um Juannis Mesue Liber de consolatione medicinarum simplicium et correctione operationem earum canones universales: cum expositione preclaussimi medici magistri Bondini de lentiis feliciter incipiani". (fol. 2-313)

<sup>&</sup>quot;Additiones Petri Apponi medici clar ssimi, et Francisci de Pedemontium," ffol, 31 90.]

Joanus Nazareni filii Mesne Grabaddin medicinarum particularium incipit. (tol. 91–200.)

<sup>&</sup>quot;Antidotarium Nicolai cum expositionibus, et glossis clarissimi magistri Platearii," (fol 267-293.)

der schwedische Chemiker und Geschlehtsschreiber der Chemie, Torbert Bergmann, diesen Bericht als einen der ersten und besten bezeichnete.<sup>1</sup>)

Die Beschreibung der Destillation von Wasser, von Essigsäure und von Alkohol lautet im Auszuge aus Abulcasis Schrift\*) folgendermaßen:

"Modus faciendi aquam rosatam. Operatic enis est secundam anatoor modes . . Sed modum operation's emis, quae fit cum aqua et igne lagnorum, ego monstraho secundum formum, quam factant reges Abicach. In hic est modus ejus. Tacias betefule parvant in dono ampla, cupis tundos et latera sint ex plun bo, acco discreta simul solidata, ul agua non cossit egrenab eos et facias tibi coopertoriam ex vitro cun sacconate, vel ex terro y treata, et un co forma secundara formara vasorum destafationis, cel accund im quantitatem magnitudinis berchilis, vel parvitatera ejas, secundum voluntatem tuam faciendi i jultara, vel paricara aguam rosatam. Denice pone ollammagnam ex acre cel cachab un post paracten, pueta qu'un post su herchile secundum formam of ac balifer, et construe com super firmam, et berekt e siconstitutum super furnum, interas ab ella, ita quad apoliget de calore ignisberchilis ad ollani. Et facials canninam com foraminab is pre-mac possic famus extra domini egredi, ita quod famus totus e dopro egrediator, et nonnoceal aquae rosatae. Demde naple offam ex aqua, quoc sir in pi too facte. justa offam, sieut est putens balnet, et accende ichem san ea, qua sque buffut aqua bene. De nde thorate venire aquam per canale, quod tee sti per discretionem ad berchale, deinde pone aliam aquam frigidam ar ofrare exputen, sient in offa balnei sit et constitue in berelule canale, per quod egrediatur aquat quando mer t plennor, et sit evitus ejas extra domain, deinde

"Expositio Jan 8 de Santo Amando supra antidotarii Sicol vi incipir Ieliciter" (Iol. 204 - 330.)

"Tractatus de symmynus quid pro que," (fol. 431-434.)

"Liber Servitoris seu fibit XXVIII Bulle tastin Ben aberazerintranslatus a Simone Janueus); interprete Abraamo Judeo Fortuosiensi' (tol. 334-345.)

"Uni Saladina de esculo Setemai principis Tarenti plastici priocipalis compendii aromatistum opus telucuer morpit." (fol. 146-154)

Quae omna, supradicta luc linem liabent ad laudem dei. Veneit impress,, anno Domín 1502, die 23 Junii.

Älteste Unzeläusgaben dieser Werke datheren his zum lahre 1771, alse his zur trübesten Zeit der Einfuhnung der Buchdruckerkunst zurtiek,

4 Deser buntur in hoc libro praeter alia, destillationis moles trippes aquae, accti et cini destillatio, alembier et cini infinite quatror generum vitrei, hetiles vit o incristati, plamber et ache comme noramin' lorizin Bergatann "Historiae chemiae medium son obsenium acounc". Edito Hebenstreit, lipsiae 1787.

2) Liber Secritors sen harr XXVIII Bullchas; in Ben, aber az et in, trans. Latus a Simone mannensi; interprete Micraemo Judeo Formosiersi 147. Editio Venet 1502, fol. 330 h, 3416 and 242.

pone cacarbiras sive ventres, et sunt vasa destillatoria in foraminbus berchilis; et strange e insignmo lim discrete, qui quod bene secelari in toraminbus sias, et vapor aquee non egrediatin extra. Similiter, et capita commistringes cum falmo hor... Et operatio ejus quae s'i in terra nostra est servier et brevior, quom alla, quam dixi. Et est, quod accipias ollam ex aere sient est alla finctoriam, et pene post panetem, et pone saper cara cooperformim discrete lacture cum forami ibris in quibus ventes pomantur, et pene in co ventres en agacifare, et postra imple o lam aqua..... Operatio ejus sine aqua et cum agacifare, et postra imple o lam aqua..... Operatio ejus sine aqua et cum ague carbonium est, quod lacias furnim quaurum, aut rounidum, et banear cooperforium superius, super quod stabant ventres ex terra vitreata, all possint s'istinete ignem, et quando accendentur carbones, et incipiet dua rosafa desti lare, clande os furni, et di nitte foramina aperia, per quae tumi s'estedictior.

Modes aims cui vult destillare paucam aquam. Accipe ollam ex acre, et imple cam aqua, et pone super fanem ignem, et pone super os ejus couper-torium perforat ur foraminibus doubus vel tribus vel ploribus aut pancioribus ventrelsis secondam quod potera capere coepertorium ollae, et sint ventres ex vuro. . . .

Mod is additional acetum... Construe athanor simile ith, in quo lestiflatus igoa rusaccia, at supernone e cas destiflationium ex vitro, vel ex esta i fleata et imple tres partes ex aceto bono et quarta pars vasis superias at cuma, ite e un ebalhe it acetum, esfundatui extra; deinde operi vas cum case alique superius, acut medati habente namin, deut sit in aqua rosacca; et las ie iem lecem nun fortem, num si esset fortis, non lieret acetum album tamae albedinis, el est necesse, ut acetum, quod distiflatur, sit ex uvis albis, charum, et acre, in fine acredinis, quia tune distiflatur a bum et purium."

"Securicum hane disciplinam potest destillen vinum, quod volt ipsum destillare,"

Das von den Arabern vom 8. bis 12. Jahrhundert nach Chr. von neuem und mit großem Geschick in Arbeit genommene Gebiet der Heil- und Arzneikunde und damit die besonders durch Destillation bewirkte Erschließung pflanzlicher und animalischer Stoffe hat die Desti lierkunst in jenem Zeitalter wohl zum hauptsächtichen Betriebe in den alchemistischen und ärztlichen Werkstätten gemacht. Es kann dauer kaum bezweifelt werden, daß, ungenehtet der vielfach wohl unfertigen Destillierweisen, bei der Destillation der gebräuchlicheren an flüchtigem Öl reichen Pflanzen und Pflanzenprodukte die Absonderung solcher Öle der Wahrnelmung der wißbegierigen Laboranten meht entgangen sein kann. Bei der völligen Unkennt is der Natur der fetten wie der destil ierten Öle und in dem Glauben, daß das destillierte Wasser der Träger der "subtilen" Potenzen der Stoffe sei, mögen die öhgen Absonderungen aus jenem als fettartige oder grobe Ab-

scheidung gering geschätzt worden sein und wenig Beachtung gefunden haben. Sie naben, wie aus wei damaligen Enteratur ersichtlich, nur in geringer Zahl Anwendung gefunden.

Vom 11. Jahrhundert an trat die Begier nach Erweib und das Suchen nach Metallveredelung und dem lapis philosophorum bei den Arabern mehr und mehr in den Vordergrund und von da an verlief sich die arabische Naturforschung auf Abwege und in die alusorische Spekulation der hermetischen Künste. Nach der Mitte des 12. Jahrhunderts scheint es unter den Arabern bedei tende gelehrte Ärzte und Naturkundige nicht mehr gegeben zu haben. Mit der Eroberung von Bagdad im Jahre 1258 durch die Mongolen hörten die arabische Flerrschaft und geistige Blütezeit auf, nur in Spanien verblieb noch arabische Kultur für einige Zeit, und diese fand in der zu Ende des 9. Jahrhunderts gegründeten Schule von Salerno, südlich von Neapet, am tyrrhenischen Meere, auch in Italien noch längeren und fruchtbaren Nachhall.

Während der Kreuzzüge, vom Ende des 11. bis zum Ende des 13. Jahrhunderts, fand zwischen den Kreuzfahrern und ihrem Gefolge und den Völkern des Morgenlandes zeitweise im friedlichen Verkehr eine so vieltache Begegnung statt, wie nie zuvor. Es fäßt sieh wohl annehmen, daß ale Kreuzfahrer dabei nicht nur mit den Produkten der Leyinte, darunter den Agrumenfrüchten etc., sondern auch mit den Gebräuchen, dem Gewerbebetriebe und der Kunstfertigkeit der Mohammedaner bekannt geworden sind und sich diese zur Verwertung dabeim zum Teil angeeignet haben. Vieles davon mag dadurch im Abendlande Emführung und Pflege gefunden haben, was den Arabern selbst bei der Überflatung durch rohe Nomadenvölker bald abhanden gekommen ist. So mögen unter anderen auch die Destillierkunst und die Kenntnis der herkömmlichen Destilliergeräte im Laufe der Zeit im Abendlande verbreitet worden sein.

Als die Woge der unter den Impulsen des Islam und der Signati r der arabischen Kultur emporgestiegenen Völkerbewegung im 13. Jahrhundert niedersank, als das zusammenhanglose Völkerkonglomerat der arabischen Herrschaft vor dem Andrange der Mongolen und später der Türken verfiel, da wandte sich die naturwissenschaftliche und ärztliche Forschung mehr und mehr der Theosophie zu und flüchtete sich in die Abgeschiedenheit

der Klöster and in entlegene Wohnstätten. Die dem Mystizismus und dem Wunderglauben vertallene alchemistische oder von da an viellach als spagyrische Kunst bezeichnete Naturforschung verlor die von den Arabem erfolgreich betretene Bahn und verlief sich auf Abwege. Sie verblieb Jahrhungerte Jang in den Fesseln theosophischer Befangenheit und des Suchens nach dem lapis philosophorum, nach der Verwandlung unedler Metalle in Gold, und nach der "Quintessenz" als einer Panacee für Gesand wit und Lebensverlängerung. Damit verler auch die Destillierkunst d'e bis dahin befolgte Richtung bis zun Wiedereinfritt ärzt icher Forschung im Zeitalter der Reformation. Paracelsus (geb. 1493, gest, 1541) führte das alchemistische Streben und Wirken wieder auf die rechte Bahn, verwies die spagyrische Kuns) aus den Werkstätten der Dilettanten, Magier, Mönche und Schwarzkünstler in die der Ärzte und begründete wieder eine neue, naturwissenschaftliche Ziele anstrebende Epoche der Alchemie, die der latrochemie. Aus dieser fruchtbaren Periode, m welcher das chemische Wissen allseitige Bereicherung und Alärung erfuhr, erwuchs auch die Pharmazie. Indessen war auch diese Entwicklung eine sehr allmähliene und, im Laufe von nahezu vier ja irlunderten, wezhselvolle.

Wie auf S. 18 erwähnt, war die Destillation des Weines wahrscheinlich sehon den Indern und Ägyptern bekannt. Die erste bestimmte Kunde über die Kenntnis der Alkoholdestillation ist aus einer aus dem 8. Jahrhundert stammenden apokryphen Schrift eines mythischen Schriftstellers Marcus Graecus "Liber ignium ad comburendos hostes" ersientlich. Eine darin für "brennbares Wasser" gegebene Anwesung lautet: "Nimm schwarzen Wein, flige hinzu fe'n gepulverten Schwefel, Weinstein und gewöhnliches Salz und bringe dies alles in ein Destilliergefäß, so wirst da beim Destillieren brennbares Wasser erhalten." Dem in der Pariser Bibliothek und in der Münchener Universitäts-Bibliothek befindlichen Texte dieser Schrift ist noch hinzugefügt: "In folgendem besteht die Kraft und Eigentümlichkeit des brennharen Wassers: Tauche einen Leinwandlappen in dieses und zünde ihn an, so entsteht eine große Flamme. Befeuchtet man den Finger mit diesem Wasser und hält ihn ans Feuer, so wird er wie eine Kerze brennen, ohne eine Verletzung zu cetaliren.9

In demselben Werke hat Marcus Graecus auch die Destillation des Terpentinhts aus Terpentin mittels einer Destillierblase beschrieben) und es in dem Ghadien, daß es dem Weingeist nabe verwundt sei, ebenfalls als aqua ardens bezeichnet. Diese hir beide brennbaren Destillate gemeinsam gebruichte Bezeichnung hat sich lange erhalten. Wohl erst in Antange des 17. Jahrhunderts wurde ein bestimmter Unterschied zwischen beiden erkannt, indessen hat sich die Bezeichnung "Spiritus" terpentum bis ach unsere Zeit erhalten.

We tere Erwähnungen der Weingeistdestillation finden sich in Schriften des 12. Jahrhunderts. Von diesen niöge noch die Angabe in einer um dieselbe Zeit verfaßten Schrift "Schilissel zur Lärherei" erwähnt werden. Sie ist eine Sammlung technischer Vorschriften, teils griechischen teils römischen Ursprungs unt arabischen Zusätzen. Die auf Weingeist bezügliche Stelle Lautet in deutscher Übersetzung "Eihitzt man starken Wein mit Salz in einem für solche Zwecke gebräuchlichen Gefaße, so erhält man ein entzündbates Wasser, welches verbreimt, ohne den Stoff, auf dem es hrennt, zu verzehren"

War mit dem Untergange der arabischen Kultur wohl auch die von ihr geförderte Destillierkunst in der Folgezeit ziemlich in Vergessenheit gekommen, so scheint zuerst wieder die Alkoholdestillation im besonderen darauf zurückgeführt zu haben. Die von den Arabern hergestellten besseren Destilliergefährte Küblung in ttels Schlangenrohi (serbentana) und Küblua's hatten sich wohl erhalten und wurden wahrscheinlich zuerst wieder für die Gewinnung des Weingeistes, des "gebrannten Weines" verwendet.

Daß unter den als "Gebrannte Wässer" bezeichneten Destillationsprodakten der "Weingeist" durch some belehende Wirkung frühzeitig beachtet und geschäfzt wurde, hegt nahe. Galt er doch als die höchste Potenz des eden Weines und hand daher in der Medizin sehnell Gebrauch. Der Kardmal Vitalis de Lurno aus Basel, Bischof von Albano, erklärte im Antange

Recipe terebuithinam et destilla per alambicum aquam ardentem quam impones in vino cui applicaturcande la et ardebit ips..." el libro igitum ad comburcados lostes.)

des 14. Jahrhunderts den Weingeist für eine wahre Panacce') und der Bischof Albertus Magnus von Regensburg (Albert von Pollstädt, geb. 1193, gest. 1280 i. Chr.) beschäftigte sich eingehend mit der Weingeistdestillation, welche er auch in seinen Werken genaa beschrieben hat. Arnoldus Villanovus (Arnold de Bachuone, geb. 1235, gest. 1312 n. Chr.), welcher den aus arabischen Schriften übertragenen Namen "Alkohol" für den Weingest vieleicht zuerst in die deutsche Nomenklatur eingeführt hat, beschrich in seinem Werke "De conservanda juventuten die Gewinnung in folgender Weise, "Man gewinnt das gehra inte Wasser, auch auna vitae genannt, durch Destillation des Weines oder der Weinbefe. Es ist der subtilste Teil des Weines. Einige sagen, daß es "das im nerwährende Wasser", oder auch in Anbetrae it der erhabenen Art seiner Darstellung, Jaß es das "Goldwasser" der Alchemisten sei. Seine Vorzüge sind wohlbekannt. Es heilt eine große Anzahl von Krankheiten, verlängert das Leben und verdient daher aqua vitae genannt zu werden."3)

Auch mit der Destillation des Terpentinö s') und des Rosmarinöls') war V. Harrovus wohl vertraut. Sein oleum mirabile bestand naustsächlich aus einer weingeistigen Lösung von Rosmarin- und Terpentinöl, welche Mischung von ihm oder seinen Schülern als änßerliches Heilmittel und später mit Weglassung des Terpentinöls als Parfüm eingeführt wurde und Jahrhunderte lang unter dem Namen "Ungarisches Wasser" eine beliehte Spezialität blieb.

Raymund Lullus (geb. 1234, gest. 1315), des Villanovus berühmtester Schüler, beschrieb in der zweiten Hälfte des 13. Jahrhunderts die Destillation des "aqua vitae ardens" aus dem Wein und seine Läuterung, die unter Zusatz von gebrannter Potasche als Entwässerungsmittel viermal wiederholt werden mußte.")

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Vita is de l'arno Pra conservanda sanitate tiber utilissimus. Editio Manget. Geneve 1531. Cap. 2, p. 12.

Arnoldi Villanovi Opera omnia, Veneti 1505, Liber de vuis, p. 558. Arnoldi Villanovi Brevarium practicae, prooemium in operis omnibus cum N Taurelli in qui sdam libros annotationibus. Basiliae 1587, p. 1055.

p. 580 500. Liber de vinis.

<sup>3.</sup> Act pe vinum rabrum vel album, et sit de meliore quod potent reperiri, vel saltem capias vinum, quod non sit acetosum quo vis modo, neque parum, neque minimum, et destilla aquam ardentem, sicut consuctum est per cannas prachiales aeris et posten rectificata illam quater ad majorem rectificationem." (Raimundi Lutt' Majoricae, Pintosophi acutissimi, de secretis naturae vire Quinta essentia libri duo. Anno 1541.)

fortagemerker, Die atherischen Ole.

um eine Flüssigkeit zu erhalten, die ohne Hinterlassung von Feuchtigkeit verbrennt. Er sagte von dem Weingeist, alist consolutio ultima cornoris humani."1)

Den mehrmals rektifizierten Weingerst nannte man in der damaligen alchemistischen Sprechweise: "Mercurium vegetabile". "Argentum vivum vegetabile", "Cochum philosophorum" \"), und war geneigt, ihn als eine die Metallverwandlung bewirkende Potenz und als erste Stufe zur Erlangung des lapis philosophorum, des "magisterium magnum", zu betrachten.")

Daß der "gebrannte Wein" schon gegen die Mitte des 14. Jahrhunderts ein gangbarer Handelsartikel und ein mißbrauchtes Genußmittel war, ergibt sich aus einer Sammlung städtischer Verordnungen der Stact Frankfurt a. M. vom Jahre 1360.5 Der Rat der Stadt Nürnberg verhot im Jahre 1495 den Verkauf des "gepranndt wei nes" an Sonn- und Festtagen"), und anch in anderen deutschen Städten ergingen ähnliche Verordnangen, so n Hessen unter dem Landgraten Flutipp im Jahre 1524. T zu Frankfurt a. M. im Jahre 1582 und 1605.) und in Spanien.) Auch wurde die Darstellung des Branntweins aus Getreice als ein pietätloser Mißbrauch erachtet und als eine strafbare Verfälsehung des gebrannten Weines mehrhaelt verboten.") In Schweden wurde der Branntwein unter König Erich XIV. um das Jahr 1565 als ein vermeintliches Gegengift gegen die Pest eingeführt.10)

9 Raymundi Lalli Testamentum novissumum. Mangets Biblio theea chennea currosa, Basiliae 1772, Vol. 11, p. 702,

) Enonymi Philiatri Kostharer theurer Schatz, Vol. 1, p. 00,

) Raimundi Lulli Testamentum novissimum. In Mangets Bibliotheca chemica curiosa. Basiline 4572. Vol. 1, p. 792 und 808

9 Hemic. Christiani Senekenberg Solocta inris et historiarum. Francofurti 1734. Tom. I. p. 44.

9 J. Baader, Nimberger Polizeiordningen aus dem 13. bis 15, labrhundert, S 264.

9 Job. Beckmann Beiträge zur Geschichte der Erfindungen Lemzig 1786 -1795,

) Joh. F. Gmelin, Geschichte der Chemie. Göttingen 1707. Bd. t. S. 260. 7 Christophoro a Vega "De arte medendi". Lugduni 1564. Pars 2. Cap. 2. p. 257.

") Joh. Beckmann, Beiträge zur Geschichte der Erfindungen. Leipzig

1786 - 1795.

19) P. J. Bergius, Tal om Stockholm för at sedan och Stockholm nu fortiden, S. 100-101, B. Bergius, Fal om läherheter, T. 1, S. 32 - 33, Joh, Beckmann, Beiträge zur Geschichte der Frimdungen. Leipzig 1786~ 1795,

In deutschen Apotheken machte man um die Mitte des 16. Jahrhunderts einen Unterschied zwischen dem stärkeren Spiratus vini rectificatissimus und zwischen dem schwächeren Spiratus vini rectificatus simplex, und im weiteren zwischen beiden und Branntwein (aqua ardens)). In der zweiten Hälfte des 16. Jahrhunderts scheinen Italien und besonders Modena und Venedig die nördlicheren Länder mit Weingeist versorgt zu haben.)

Aus dem von dem Nürnberger Professor der Arzneikunst, Philipp Ulstad, in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts verfaßten "Coelum philosophorum") ergibt sich, wie vertraut man schon zu Anlang des 16. Jahrhunderts auch mit der Verwendung des Weingeistes war. Er diente schon zur Konservierung von Heisch, zur Verbesserung von abgestandenem Wein, zum Ausziehen von Gewürzen und Pfanzenstoffen und damit zur Gewinnung und Verwertung weingeistiger Lösungen von ätherischen Ölen, aromatischen Harzen und Balsamen.

Vom 13. Jahrhundert an nahm der Gebrauch der destillierten aromatischen (gebrannten) Wässer als Arzneimittel zu. Bei der Destillation aromatischer, ölreicher Pflanzenstoffe wurde die Absonderung stark riechender, ölartiger Teite auf oder unter dem wässrigen Destillate wahrgenommen. Allem Anscheine nach fanden diese Absonderungen nach wie vor wenig Berücksichtigung, auch wurden die Pflanzenstoffe vor der Destillation meistens mit Wein oder aqua vitae angefeuchtet, oder durch längeres Digerieren mit Wasser in Gärung gebracht und erst dann destilliert. Durch den Weingeistgehalt des Destillates wurde dann die Abscheidung von Öl vermindert oder ganz ausgeschlossen. Auch wurden durch die wunderliche Art der als "Zirkulation" bezeichneten vorangehenden Digestion der Pflanzenstoffe das Aroma und der

<sup>1)</sup> Möhsen, Geschichte der Wissenschaften 1810, S. 488-498.

<sup>&#</sup>x27;) Alex. Tassoni Pensieri diversi. Venezia 1676. S. 317 and 352,

A. Baccins, De naturali vinorum historia et vinis Italiae et conviviis antiquorum. 1, vii, acc. de facticiis vinis et cerevisiis, de omni vinorum usu. Roma 1596 und 1598.

o Philippi UIstadii Coelum philosophorum, seu liber de secretis naturae, id est, quomodo ex rebus omnibus quinta essentia paretur. Argentorati 1528 et 1562 - Augustae Trebocorum 1530 — Lugduni 1540 und 1553 — Parisii 1543 — Trancofurti 1668

Weingeist zum größeren Teile in die Luit getrieben und schließ-Teh geringwertige "gebrannte Wässer" erhalten.

Dennoch haben einige der bedeutenderen Laboranten und Schriftsteller jenes Zeitalters destillierte Öle gut anterschieden und beschrieben; so Laben Arnoldus Villa iovus!) und Ravmund Lullus!) besonders die Destil atton des Terpentinöls, des Rosmarinöls und des Salbeiöls, Sancto Amando!) die des Bittermandelöls, des Rautenöls und des Zimtöls, und Salacinus von Aesculo!) die des Rosenöls unt Sandelholzols beschrieben. Auch bekunden die Schriften ihrer Zeitgenossen mehrtach die Kenntnis dieser und anderer destillierter Öle, ohne jedoch ihre Bemitzung in der Arzneikunst oder den Gewerben zu erwähnen.

Mit den epochemachenden Erfindungen und Entdeckungen des 14. und 15. Jahrhunderts trat zuch für die Naturwissenschaften und ihre praktische Verwertung ein geschichtliche. Wendebunkt von alter zu neuer Zeit ein. Durch die Wiedererfindung des Kompasses wurde die Auffindung der Seewege nach der neuen Welt jenseits des Atlantic und um Afrika nach Ostindien und cem Indisenen Archipel möglich gemacht. Das Zeitalter der Renaissance und der Reformation hatte de i bunden Autoritatsglauben scholastischer und dogmatischer Überlieferung und morsen gewordene Doktrinen auf den Gebieten der Naturkunde, besonders auf denen der Medizin und Alchemie wankend gemacht. Die im Laufe des 14, und 15, Jahrhunderts auch diesse'ts der Alben stattfindende Gründung von Universitäten, Jund endhen die Erfindung der Buchdruckerkunst zu Ence des 15, Jahrhunderts, die auf d'e Erfingung der Holzschneidekunst im 14. Jahrhundert gefolgt war, erschlossen von neuem die Literaturschätze der Vorzeit.

Arno di Villanovi Opera omnia. Veneti 1505, Tiher de vints, tot. 389 - 590.

<sup>5</sup> Rammi di Lutti, "Fxperimente nova" in Mangets Bibliotheca chemica currosa. Genf 1702, Vol. 5, fol. 829.

<sup>1</sup> Expositio Joannis de Sancto Amando supra Antidotaciam Necotar meipit toliciter. In der Ausgabe mit Westies Werken. Vereii 1502, fol. 228 and Additiones fol. 85, 86, 87.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Compendanti aromationum Saladini, principis Tarenti chinissimi, medici diligentis, correctium et emendatum. Bononae 1488 Edit o Veneti 147. 1488 und 1502. fol. 349 h.

Bis dahin waren alle Bücher nur durch handschriftliche Vervielfältigung verbreitet worden. Es läßt sich daher wohl annehmen, daß vieles Erforschte nur in engen Kreisen und keineswegs allen Fachgelehrten und Forschern bekannt wurde. Vieles wurde daher wohl zusammenhanglos und unvermittelt von einzelnen vellbracht, was andern längst bekannt war, so daß in der Folgezeit die Feststellung der ersten Ermittelung vielmals unausführbar geworden ist. Auch ging bei der Tradition von Generation zu Generation, von Land zu Land und von einer Sprache in die andere wohl manches früher Erforschte und Erkannte und in Manuskripten Verzeichnete verloren,") oder blieb, ungenügend vermittelt, der Folgezeit unklar oder unverstanden.

Überdem bestand bei den Alchemisten des Mittelalters die Tendenz ihre Schriften durch eine dem Mystizis nus der spagyrischen Kunst und ihrer Gelehrsamkeit angemessene dunkle und allegerische Sprachweise auszuzeichnen, damit sie nur dem Eingeweihten zugänglich und verständlich sei. Im Streben und Suchen nach dem *lapis philosophorum* wurde eine mystische Sprachweise oftmals auch wohl deshalb gewählt, um eigene Unwissenheit und Unvermögen zu verbergen, oder die angestrebte Lösung des Geheinmisses anderen nicht zu erleichtern, während aber jeder in der Abgeschiedenheit mittelalte ficher Werkstätten wähnte, daß andere es schon besäßen.

Erst mit der allmählichen Einführung des Buchdrucks werden zu Anfang des 16. Jahrhunderts die Schriften der Vorzeit mehr und mehr Cemeingut der Natur- und Schriftkundigen. Bis dahin aber, und selbst noch in späterer Zeit, kam manches zuvor Bekannte und von einzelnen Betriebene wieder abhanden, bis es von neuem entdeckt wurde. Dazu gehören auch die Destiflierweisen und Destifliergeräte. Auf diesem Wissens- und Gewerbsgebiete läßt sich aus den vielfach apokryphen Schriften des Altertums annehmen, daß die sehon in frühen Zeitaltern betriebene primitive Destiflierkunst mehrfach wohl bei manchen, räumlich und zeitlich oft weit getrennten Völkern, einen eigenartigen Ursprung gefunden hat Häufig fehlt jeder Nachweis eines mittelbaren Überganges dieser Kfinste von dem einen zum anderen Volke, und wo ein solcher stattgefunden haben mag,

<sup>9</sup> Siehe beispielsweise Adam Lonicers Augabe S. 52.

da scheint die Übermittlung weniger eine zu technischer Fertigkeit anleitende, als vielmehr nur eine anregende gewesen zu sein.

Auch finden sich bei einzelnen Völkern in ihrem gewerblichen Emporkommen, sowie in ihrem literarischen Leistungen
zeitweise Kulturetappen, die mit ihrem materiellen Gedeihen und
ihren politischen Wandlungen in ursächlicher Beziehung stehen,
und die nur bei einer gleichzeitigen Kenntnis und Berücksichtigung dieser zum vollen Verständnis gelangen. Dabei sind,
wie meistens in der Geschichte, materielles und nationales Gedeihen mit geistiger und industrieller Leistung in der Regel
gleichzeitig in Erscheinung getreten.

Hinsichtlich der Erschließung der Naturstoffe, der Erkenntnis und der Trennung ihrer Bestandteile und der Verwertung dieser Errungenschaften in der Arzneimittel- und Heilkunde, trat zur Reformationszeit, besonders durch den Einfluß von Paracelsus und anderen Forschern, eine neue Epoche ein, mit der auch die Destillierkunst wieder auf rechte Bahnen gefeitet wurde, auf denen sie zumächst dem Arzneimittelwesen und bald auch den Gewerben untzbar wurde und im Laufe der Zeit wichtige Produkte in immer größerer Fülle erschtoß. Nächst der Alkoholgewinnung waren dies zunächst die für nahezu drei Jahrhunderte in der Arzneikunst allgemein gebrauchten und hoch geschätzten destillierten (gebrannten) aromatischen Wässer und dannt auch die erst weit später bekannter gewordenen destillierten Öle.

Die von den Ägyptern und später von den Arabern ziemlich entwickelte Destillierkunst war im Laufe des 12. und 13. Jahrhunderts¹) nur vereinzelt gepflegt worden und zum größten Teile in Vergessenheit gekommen, sodaß Methoden und Geräte mehr oder weniger wieder von neuem ermittelt oder in Gang gebracht werden mußten. Dafür trugen zu Ende des 13. und Anfang des 14. Jahrhunderts besonders die Arbeiten und Lehren der hervorragendsten Adepten ihrer Zeit bei, des Kardinals Vitalis de Furno von Basel (gest. 1327) des Bologneser Lehrers Thaddeus (Taddeo Arderotti, geb. 1215, gest. 1303) und der Mediziner Arnoldus Villanovus (Arnold de Bachuone von Villeneuve oder Villanova, geb. 1235, gest. 1312) und Raymundus Luffus (geb. 1235, gest. 1315). Damit zogen auch die

<sup>4</sup> Siehe S. 18, 26, 28.

Destilliergeräte wieder in die ärztlichen und die alchemistischen Werkstätten ein und gewannen fortan zunehmend Bedeutung und Vervollkommnung. Als die Apothekerkunst sich mehr und mehr von der ärztlichen sonderte, und als Apotheken in größerer Anzahl entstanden, fand die Destillierkunst in deren Laboratorien Eingang. Durch die sorgfältige Pflege, die ihr hier zu Teil wurde, entwickelte sie sich zu der später zu hoher Bedeutung gelangten Industrie der Gewinnung der ätherischen Öle.

Es liegt daher nahe, daß die Ergebnisse und Fortschritte der Destillierkunst fortan vorzugsweise in der Literatur der Arzneimittellehre zum Ausdruck kamen, wie dies ja zuvor senon in den erwännten Arzneibüchern der Vorzeit, den Ant dotarien, dem Grabaddin und anderen der Fall war. Mit dem Beginn des Buchdruckes nahm die Zahl dieser Arzneibücher zu. Sie gewähren zwar Auskunft für die Zeitbestimmung der Einführung der Drogen und destillierten Wässer und haben deshalb für die Geschichte der Arzneikunde bleibendes Interesse, sind indessen weniger ergiehige Quellen für den geschichtlichen Nachweis über die Gewinnung und Einführung der desti lierten Öle. Dennoch ist die mittelalterliche Arzneimittel-Literatur dafür fast die einzige Auskunftsquelle.

Von der großen Anzahl der Schriften dieser Literatur sind dafür drei Kategorien von gleich großem Werte, die Antidotaria und späteren Dispensatoria oder Arzneibücher, die vom Ende des 15. bis zum Ende des 16. Jahrhunderts vorherrschenden Destillierbücher, und die von nahezu derselben Zeit an in Gebrauch kommenden Spezerei- und Apotheker-Taxordnungen' einzelner Städte.

Wie schon S. 20 erwähnt, ist es bei den Angaben über "destillierte" Öle in den Schriften des Altertums und Mittelaters erforderlich, diese Bezeichnung nicht ohne weiteres in dem heutigen Sinne aufzufassen. Daß bei dem Abkochen oder dem kalten oder warmen Abpressen von Samen, Früchten und anderen Pflanzenteilen oftmals wohlriechende Öle erhalten wurden, war schon im frühen Altertum bekannt und für die Herstellung aromatischer Öle und Salben benutzt worden. Indessen fehlte über die Natur dieser sowie der von den Indern, Ägyptern und späteren Völkern wahrscheinlich sehon durch wirkliche Destillation erhaltenen Öle bis zum 17. Jahrhundert jedes rechte Wissen.

Ebensowenig bestanden klare Begriffe über die Unterschiede fetter ausgepreßter, und destillierter aromatischer Öle.

Die Bezeichnung "Destillation" war bis weit in das Mittelalter hinein ein Kollektivbegriff für die kunstmäßige Darstellung
pflanzlicher oder animalischer Auszüge und deren vermeintliche
Verfeinerung unter Benutzung verschiedenartiger Herstellungsweisen, Wärmequellen und Gerätschaften, und der Anwendung
des Mazerierens, Digerierens, Kolierens, Flirierens, Auspressens,
manchmal auch unter Anwendung von Gärungs- und Fäulnisprozessen.") Im allgemeinen aber sind die in der älteren Literatur als Öle oder selbst als destillierte Öle bezeichneten Produkte,
mit Ausnahme von Terpentin- oder Cedernöl meistens als fette
Öle anzuschen, welche durch kunstmäßige Behandlung (sogena inte Destillation) mit den betreffenden Pflanzen oder Pflanzenteilen aromatisiert worden waren und für arzneiliche Zwecke
oder Salben aller Art gebraucht wurden.

Ob daher die in der Arur-Veidas als destiftierte Öle erwähnten Rosen-, Andropogon- und Calmusöle solche in Wirkhelikeit gewesen sind, läßt sich nicht mehr entscheiden. Dasselbe gilt hinsichtlich der von spateren Schriftstellern mehrfach erwähnten Lavendel-, Rosmarin-, Salbei- und anderen Öle. Wie zuvor bemerkt, mag die Destillierkunst bei verschiedenen Völkern und in verschiedenen Zeitaltern wieder außer Gebrauch oder in Vergessenheit gekommen sein.

Sind aller Wahrscheinlichke't nach den Indern und BabyIoniern, besonders aber den Ägyptern die Destillierkunst und
destillierte Öle sehon bekannt gewesen, so bestand zu Anfang
der Christlichen Zeitrechnung eine klare Unterscheidung zwischen
destillierten, und aromatisierten fetten Ölen nicht. Da viese
hauptsächlich zum Zwecke der Reinlichkeit und des kürperlichen Wohlbefindens, sowie im reigiösen Kultus zur Ölung und
zu Salbungen, ferner zur Einbatsannerung zur Verwendung kannen,
so mag seitens der Priester den weit einlacher durstel haren
fetten aromatisierten Ölen der Vorzug gegeben sein. In Übereinstimmung damit steht auch die für die Bereitung von Rosenöl, als eines vermeintlich "destillierten Oles" gemachte Angahe
des Dioscorides und Plinitis aus dem "Jahrhundert. Der

<sup>9</sup> Stehe S. 35.

erstere') gibt dafür folgende, von Plinius') nachgeschriebene Beschre bung:

"Man koche 514 Pland zerquetschten und mit Wasser durchgearbeiteten Juneus adoratus (azurur an Jun, wahrschemlich Andropagon Schnemardus L.) in 2011 Pland Öl unter stetem Umrühren. Dann wird durchgeseiht und die Blumenblätter von 1000 nicht leuchten Rosen werden mit den zuvor mit Wohlriechendem Flonig gesalbten Händen in das Öl gedrückt. Nachdem man eine Nacht hat stehen lassen, wird das Öl abgepreßt. Wenn sich alle Unreinigkeiten in dem Öl abgesetzt haben, wird das Öl in em anderes Gefäß abgegossen und die abgepreßten Rosenblätter werden von neuem mit 812 Pland frischem Öl übergossen, dann wird nach eintägigem Stehen wieder abgepreßt. Dieses Öl ist das Oleum secundarium. Will man dies bis zur dritten und vierten Mazeration fortsetzen, so gießt man ebenso oft Öl auf die Rosen und preßt jedesmal aus. Auf diese Art wird das Unguentum Primarium, secundarium, tertiarum und quartarum bereitet.

Min mit aber den Becher jedesmal zuvor mit Honig bestreichen. Will man die Mazeration zum zweiten Male wiederholen, so tut man in das zuerst ausgeprehte OI d'eselbe Menge frische, nicht feuchte Rosenblätter, knetet sie mit den mit Honig überstrichenen Händen und preß, sie aus. Auf ähnliche Weise verfährt man zum zweiten, dritten und vierten Male mit Auspressen und int jedesmal von Kelchen befreife Rosenblätter Imzu. Hierdurch wird das ÖI viel stärker Bis zum siebenten Aufguß kann das ÖI pehraucht werden, aber nicht weiter. Auch muß man das ÖI sorgfältig von dem wässrigen Safte absondern, denn es verdirbt, wenn von diesem etwas zuräckble hi."]

Ein gestilliertes Öl ist jedoch schon im 1. Jahrhundert sicher bekannt gewesen, nämlich Terpentinöl, dessen eigentümtiche Darstellung, nebst dem dazu benutzten Apparate im Kapitel "Destillierweisen und Destilliergeräte" beschrieben ist.

Nach der frühzeitigen Bekanntschaft älterer Völker und später der Araber mit destillierten Ölen kann wohl bezweifelt werden, daß bei der im .5. Jahrhundert eifrig betriebenen Destillation aromatischer Pflanzen und Spezereien, die sich auf den "gebraumen Wässern" abscheidenden Ölanteile der Wahrnelmung entgangen seien. Diese scheinen indessen vorerst als grobe oder nebensächliche Absonderung geringe Beachtung

Petri Andreae Matthioli Opera quae exfant omnia; hoe est Commentarii in sex libras Pedacei Diose vridis Anararbei de materia medica. Post diversariai editamum collationem initiatis locis anch. De ratione destillandi aquas ex omnibus plantis; et quomodo genuni odores in ipsis aquis con servari possint. Veneti 1544—Bas lae 1505—Liber 1, cap. 53.

<sup>)</sup> Plinii Secundi Naturalis Instoriae Intri. Liber XIII, cap. 2.

J Dentsche Übersetzung aus Diosenrides Werken in Trommsdorfts leuen, der Pharm. 33 (1803), 312.

und keine Verwendung gefunden zu haben. Waren doch die wirksamen Wässer das alleinige Objekt der Destillation. Obwohl eine Anzahl destillierter Öle bis dahin in Schriften erwähnt und offenbar bekannt waren, führte eine der ältesten Listen gangbarer Drogen und Spezereien der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1450¹) noch keine destillierten Öle an. Dagegen zählte ein ähnliches Verzeichnis derselben Stadt vom Jahre 1582 schon 42²) und ein weiteres vom Jahre 1587˚) 59 solche Öle auf.

An der Wende des 15. Jahrhunderts erhielten die Destillerkunst und die Destillation aromatischer Wässer einen für ihre Zeit bemerkenswerten Ausdruck und nachhaltige Förderung durch die im Jahre 1500 erfolgte Veröffentlichung eines eigenartigen ersten größeren "Destillierbuches" von dem Straßburger Arzte Hieronymus Brunschwig (geboren um das Jahr 1450, gestorben gegen 1534). Es ist mit zahlreichen Abbildungen, selbst in kolorierten Ausgaben, damaliger Destillieröfen und Geräte, sowie der zu Destillation der "gebrannten Wässer" gebrauchtichen Arzneipflanzen verschen. Die Titelblätter des in zwei voluminösen Fohanten gedruckten, im Jahre 1500 und 1507 erschienenen, für die Geschichte der Destillation und der destillierten Öle interessanten Werkes sind nach photographischer Wiedergabe, auf Seite 44 und 45, in nabezu halber Größe beigedruckt.

Der erste Band des Buches enthält 212 paginierte Blätter (424 Seiten), der zweite Band 344 Blätter (688 Seiten). Es galt wesentlich den Bereitungsweisen der damals allgemein gebrauchten und viel gepriesenen\*) "gebraunten Wässer", von denen

<sup>&#</sup>x27;) Ha sunt nomina medicinarum simplicium sice materialium quae ad apothecam requirentin. In genete et in specie. Von Prof. E. A. Flückiger unter dem Titel "Die Frankfurter Liste" als Sonderdruck im Jabre 1873 herausgegeben.

Register aller Apothekischen Simplieren und Compositen, se in den beiden Messen zu Frankturt am Mahr durch Materialisten, Kaniflent, Wurzelträger, Kräuter und durch die Apotheker daselbst verkauft werden. Frankfurt a. M. 1582.

<sup>)</sup> Reformatio oder erneute Ordnung der heilig Reichsstadt Frankfurt a. M., die Pflege der Gesundheit betreffend. Den Medicis, Apothekern und Materia listen zur Nachmehtigung gegeben. Darnehen den Tax und Werth der Arzneien, welche in den Apotheken allda zu finden. 1587.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Das Lob der "geprannten Wässer" geschah damals in Prosa und in Versen. Von sachkundigen Autoren waren die hervorragenderen Schriften:

Gebrauchsanweisungen mit Beschreibung der Wirkungsweise aufgeführt werden. Außerdem sind noch Vorschriften für zahlreiche "gebrannte Weine". Lebenselixire und einfache und zusammengesetzte Öle und Balsame gegeben.

Wie gering damals die Berücksichtigung der destillierten Öle war, ergibt sich aus der Tatsache, daß bei der offenbar guten Kenntnis und großen praktischen Erfahrung des Verfassers in Destillationsarbeiten im ersten Bande nur ein destilliertes Öl, das oleum spicae,") und im zweiten noch weitere drei, oleum terebintunae,") oleum ligni juniperi\*) und oleum rosmanini") genannt und beschrieben werden.

Der mit dem Wissen seiner Zeit in Einklang stehenden Ansicht über das Wesen und die Produkte der Destillation gibt Brunschwig in der Einleitung zum ersten Bande seines Desfillierbuches in folgender Weise treffenden Ausdruck: "Das

Lob] ed vom branntewein. Wem der geprant wein nutz sey oder senad, im wie er gerecht oder alschlig gemacht sey, getrackt zu Bambergk von marxen Ayrer, Unnd Hannsen Pernecker in dem Zinkenwerd, in 4483 jar. Abgedruckt in: Joh. Beckmann, Beiträge zur Geschichte der Erfindungen. Leipzig 1786–1795. Bd. 2, Abt. 2, S. 277–288.

Michael Schrick, Nützlich Büchlein von Kunst und Togent der geprenten Wassern, getruckt am 28. Mai zu Nürnberg 1517. Nei aufgelegt im Jahre 4529 und 1601.

Von riubertus Barlandius in Namur; Epistola medica de aquarum destillatarum Lacaltatibas Antwerpiae .536.

Vom Canonicus Remaclius I uchstus in Lütuch: Historia omnium aquarum, quae in commune hodie practicantium sunt usu vires et recta destillandi ratio. Parisii 1542 — Veneti 1542.

") Vol. 1, fol, 72. "Das krut von de lateinischen lavendula und in tütscher zungen avender genannt ist ein krut gemeiniglich yederman bekant, doch so ist syn zweigestalt, das ein von den lateinischen spieuta und von den türschen spie genant, des vyl wachsen ist in eem lant provinz. Zu dyser zyl ouch in tinscher nation glich dem gemeinen lavender, von des humen ein ol wird gemachet mit putrisieren un dystilliren genant oleum de spieu."

<sup>4</sup> Vol. 1, fel. 33, cap. 25. Für das Terpentinöl ist auch eine Rektilikation durch wiederholtes Ausschätteln mit Wasser, Rosenwasser oder Wein und durch schließliches Destilleren heschrieben.

J Vol. 2, fel. 289.

<sup>3</sup>) Vol. 2, tol. 52 und olemn benedictum compositum (fol. 53). Beide sind Destillate aus Rosmarin, Terpentin, Weihrauch, Mastix Ammoniac Gummi, Galbanum, Opopanax, Nelken und Zimt.

Im Vol. 1, liber 4, fol. 271–272 wird außerdem die Bereitung einer Anzuhl aromatischer Balsame (atherischer Ölgemenge) durch Destillation von Harz- und Gewürzgemengen unter Zusatz von Terpentinöl beschrieben.

## Liber de arte distillandi. de Simplicibus. Bas buch der rechten kunst zü distilieren die eintzige ding von Aucconsum beunschwege Binrig vie wund artgorder ferferliche siese state straßburg.



un getruckt durch den wohlgeachte Johannem grueninger zu Strassburg in den gebie tag des megen als man gelt von der geburt Christi tuntzebnhundert. Lob sy got. Anno 1500.

## Liber de arre Bistil

Das huch der waren kunft zu distillieren die Composita vir simplicias von die die thesaurus pauperis Einstellar, darniegen

mary Decarme die brofamlin gefallen vo bebrichen o Brane ond burch Copenmet vomir Inecommo buifdiwict off geelube on geoffenbart gu troft bene die co begere.



getruckt un gendigt in die keisserliebe trye statt Strassburg uff sanct Mathis about in dem far 1507.

Destillieren ist nichts anderes, als das Subtile vom Groben und das Grobe vom Subtilen zu scheiden, das Gebrechtiche oder Zerstörbare unzerstörbar, das Materielle unmateriell, das Leibliche geistig, das Unsehöne schöner zu machen."

So verworren die Begriffe über die Natur der Bestandteile der destillierten Pflanzenstoffe und der Destillate waren, so war die Technik der Destillation, wie sich aus dem folgenden Kapitel ergibt, zu Anlang des 10. Jahrhunderts wohl entwekelt. Um so mehr ist es befremdend, daß bei der offenbar vielseitigen und mit Sorgfalt betriebenen Dest llat on aromatischer Wässer aus so öbleichen Pflanzenteilen wie den Umbelliferentrüchten. den Mentha- und anderen Labiatenarten. Jen Wacholderfrüchten. den Nelken. Zimt und anderen öfreichen Gewärzen, die Absonderung eigenarliger, zuweilen erstarrender, oder auf dem Boden des Wassers sich ansammelnder nicht wässriger "subtiler" Anteile von den Laboranten nicht wahrgenommen wurde, und das im so mehr, als der ausgesprochene Zweck aller Destillation die Trennung und Gewinnung des Flüchtigen, des Sabtilen, der "Quinta essentia" aus den rohen Pflanzenstoffen und Naturprodukten war, und als solche ölartigen Absonderungen schonin früheren Zeitaltern bekannt und in deren Schriften besehrieben worden waren.

Hierin ist wohl die Ursache für viele Unklarheiten der Ansichten und für den Mangel an rechter Beobachtung und Auffassungsweise über die Natur der Destillationsprodukte zu suchen. Den unbestimmten, ursprünglich nur für Weingeist!) geltenden Begriff einer "Quinta essentia" übertrug man ohne weiteres auf aromatische und empyreumatische Öle, ja sogar auf Essigsäure") und andere Produkte der Destillation.

Das seinerzeit offenbar allgeme'n beachtete Brunschwigsehe Werk wurde der Vorläufer und gab die Anregung für eine Reihe anderer ähnlicher, im Laute des 16. Jahrhunderts herausgegebener Destillierbücher. Diese bekunden den Höhepunkt des in der damaligen Heilkunde und dem Arzneiwesen waltenden

<sup>1)</sup> Liber de arte destillandi. Vol. 1, fol. 18 u. 19. Die Cewinnung des Weingeistes mehr nur durch Destillation von Wein, sondern auch durch die gegorenen Hongs (vol. 2, liber 1, cap. 14 u. 28), gegorener Fruchtsäfte (vol. 2, cap. 18), sowie durch Gärting und Destillation aus Krattern, Wurzeln und Blumen (col. 2, cap. 19) waren Brunschwig wonl bekannt.

<sup>4</sup> thidem. Vol. 2, cap. 20.

Glaubens an die Allmacht der "gebrannten Wässer" und an die wunderbare Wirkung der Jurch Destillation gewonnenen, "subtilsten" Kräfte in den Naturkörpern. Von diesen Büchern sind durch den Ruf ihrer Verfasser und durch ihren Einfluß auf die Entwicklung der Destillierkunst, auf die bessere Darstellung, siehere Kenntnis und größere Berücksichtigung der destill erten Öle besenders erwähnenswert die Werke der folgenden Praktikanten und Autoren des 16. Jahrhunderts:

Philipp Ulstac, Arzt und Professor der Medizin in Numberg (zu Anfang des 16. Jahrhunderts),") Walter Hermann Reiff (Rytt), Wundarzt in Straßburg (in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts).") Perandrea Matthielt (geb. 1501 in Siena, gest. 1577 in Trient,) ) Remaclius Fuchs (geb. 1510 in Limburg, gest. 158/in Brüssel,)") Valerius Cordas (geb. 1515 in Simshausen in Flossen, gest. 1544 in Rom.)") Comrad Gesner (Euonymus Ph Hatrus, geb. 1516, gest. 1565 in Zürich),") Adam Lonicer

Dhilippi Ulstadi. Coelum Philosophorum, sen liber de secretis naturae tractaux, id est, quomodo ex rebus omndus Quinta essentia paretur.
 A genagan 1526 n. 1538 — Augustue Treboc. 1530 — Lagduni 1540 n. 1553
 Parisii 1542 — Francolurti 1500.

1 H. Gualtherus Ryff, Neu gross Descillirbuch wohl gegründeter künst-

licher Destillation, Francofurti 1556. (Siche S. 49.)

7 Petri Andreae Matthioli Medici Caesarii et Fernandi Archiducis Austriae, Opera quae extant omnia: hoc est Commentarii in sex libris Pedacei Dioscoridis Anazarbei de materia medica. Post diversarum editionum collationem intimitis locis ancti: De ratione destillandi aquas ex omnibus plantis: et quomodo genuini odores in ipsis aquis conservari possint. Veneti 1544 Basi lae 1565.

<sup>5</sup> Remaelii Luchsii Historia onunum aquarum, quae in commune hodie praeticuntuum sant usu, vires et recta destillandi ratio. Veneti 1542 Pa-

risii 15 m

<sup>5</sup>) Valerii Cordi Simesusii Annotationes in Pedacei Dioscoridis Anazarbei de materia medica libros quaque, longe aliae quam ante luc sunt emulgatae. Ejusdem historne strephun libri quatuor, et de artificiosis extractiombus liber. Tiguri 1540.

Dieses Werk wurde nach dem Tode des Valerins Condus von Conrad Gesner in Zürich mit eignen Zusätzen (Horti Germanize) und mit Antwerkungen in mehreren Auflagen (1551, 1561 und 1583) berausgegeben.

Thesaurus Euonymi Philiatri, de remedios secretos; liber physicus, medicas et partim etiam chomicus et oeconomicus in vinorum diversi sapores apparatur, medicis et pharmicopolis omnibus praecipue necessurius. Tiguri 1552, Tiber I. De destillatione ejusque differentiis in genere. Auctor est Conradus Gesnerus. Tiguri.

Der Titel der deatschen Bearbeitung dieses Werkes ist. Ein kostlicher Schatz Euonymi Philiatri darinn enthalten sind viel heimlicher guter stuck der artzuey, verteutscht dirch Joh. Rud. Landenberger. Zürich 1555.

(geb. 1528, gest. 1580).) Grovanni Baptista della Porta (geb. 1537, gest. 1615 in Rom).) Geronimo Rossi (Hierony nus Rubeus, geb. 1539 in Ravenna, gest. 1607 in Rom).) C. C. Kunn, the (um die Mitte des 16. Jahrhunderts)!) und Jacob Besson (um die Mitte des 16. Jahrhunderts).)

Von ihren Schriften hatten nächst dem Brunschwigschen Destillierbuche die von UIstad und Ryff die Priorität und sind von anneren vieltach zitiert worden, wie auch die Abbildungen aller dieser Werke währene des Io Jaarhunderts vielleient schon Vorbildern arabischer Quellen, durchweg aber den Abbildungen der beiden Bände Brunschwigs und des dennächst altesten Buches von UIstad entnommen worden sind.

Etwa 25 Jahre nach dem Erscheinen des Brunschwigschen Buches fand das eben genannte, keinere Dest Hierbach des Nürnberger Arztes Philipp Ulstad kaum geringere Verbreitung.")

h Adam 4 on eer), der Arzney Doctor und weiland Oreman Primarn Physici zu Franchirt am Meyn Krünterbinch und künstliche Comerteyengen der Bähmen, Standen, Hecken, Krüntern, Getrayde, Gewarzen und maritenen Kunst zu deställnen. . . . . - Auf das alleitleissigste übersehen, ohr " aund verbossert durch Petram Ultenmachinen, Ordin Physicia in Franchire am Meyn. Ulm, anno dei 1551, 1575 und 1589.

') Joh, Baptistae Portae Neapolitani Magae Naturalis libri viginu, m quibus scientiarum maturalium divitiae et deliciae demonstrantur. Jam de nuvo, ab ommbus mendis repuigiti, in lucem prodierum. Liber decumis: Destillat, destillata ad fastigia virium sustolit. Ravennae 1565 - Ant.

werpige 1567 - Neapoli 1589 - Hunoviae 1619.

3 Hieronymi Ruber Ravennatis De destillatione liber, in quo stillatituumin tiquorimi, qui ad medicinam facinitur, methodus ac vires explicantini. Ravennae 1580 und 4582, Basiliae 1581 und 1585.

b) C. C. Currathia Medulla destillatoria et medica, oder Berichi, wie

man den Spiritus vine zur Exultation bringen soll. Leipzig 1749.

<sup>9</sup> Jacobi Bessonia. De absoluta ratome extranendi aquas et olea ex medicamentis simplicibus a quotum empirim accepta et a Bessonia hompletata, experimentis confirmata. Tigori 1759. In franzosischet Bearbeiting Paris 1573.

Dentippi Ulstadii, patris nobilis Coelum Pialosophorum seu liber de secretis mannae, ni est: quomodo non solum e vino sed citam ex annubus metallis, inictibus, radicibus, herbus ek. Quinta essentia, sive aqua ertae, ad conservationem humani corporis educi debent. Argentor, 1526 und 1528 — Logdum 1540 und 1553 — Parisii 1543 — August, Ireboc, 1553 trancoluri: 1600.

Der Titel der deutschen Übersetzing war. Dess lidlen und Höcherfahrenen Herrn Philippi Distadii von Nünnberg Büchtern von Herraligkeiten der Natur, jetzing verdeutscht. Frankfurt am Maye 1551.

Die in Paris im Jahre 1547 erschienene franzosische Übersetrung hatte den fitel: Le Ciel des philosophes ou secrets de 1a mature. Paris 1547.

Es ersehien im Jahre 1526 in Straßburg und wurde bald in Paris, Lelden, Frankfurt u. s. w. nachgedruckt.

Das Buch gibt in 57 Kapiteln Anweisungen für die Gewinnung der vermenaliehen Quinta essentia durch die weiterhin erwähnten wunderlichen Zirknijer, und Destillterweisen und Geräte. Die weitschwelfigen Erklätungen über die Nativ des "fündt Wesens" sind eine Umsehreibung der herköminhunen auch von Brunschwig 48. 45) erölterten danadigen Ansich, über Destillation und Destilla onsprodukte. Im allgemeinen aber ist das Endprodukt aller von Ulstad beschriebenen umständlichen Prozeduren zur Trennung des Geistes aller hörper vom "ircischen Ding", zur Gewinnung der Quinta essentra, une diese selbst, nichts anderes als mehr oder weniger statier Weingeist, der durch pflanzliche oder ammatische Stoffe aromatisiert ist, oder selbst weingersthaltige essigsaure Metallfösringen taurum potabiler. Alle Pilanzenstone, auch Aplet Birnen, Kirschen etc., Menschenblut, Harn und andere "subtile animalische Dinge" werden durch umständliche "Digestion" und "Arkalation" in den spater beschriebenen Gefällen langerer Gärung and "Patrotaktion" unterworfen, und schließlich und "der Geist" abzeställiert and victimals relatifization.

Daffir um, für eine Anzahl berühmter aquae vitae gibt das Buch Vorschriften und genaue Unterweisung für deren Bereitungs- und Destillationsweise.

Da alle diese Destillate (Quintae essentiae) stark weingeisthaltig sind, so lehlte auch Ulstad, obwohl die aquae vitae aus Wein mit stark aromatischen Spezereien und Pflanzenteilen destilliert wurden, jede Kenntms und im Buche auch jede Erwähnung von destillierten Ölen.

Die Bedeutung, welche die Werke von Brunschwig und Ulstad heute noch für die Geschichte der Destillation haben, liegt in der eingehenden und sorgfältigen Beschreibung und bildlichen Darsteilung der damaligen Destillationsweisen und Geräte.

Etwa 56 Jahre nach dem Brunschwigseben Destillierbuche und 28 Jahre nach der ersten Ausgabe des "Coelum Philosophorum" von Utstad gab der Straßburger Arzt Walter Reiff (Gualtherus Ryff)") ein drittes derartiges und für lange Zeit hochgeschätztes Destillierbuch heraus. Es hatte folgenden Titel:

New gross Destillirbuch, wohl gegründeter künstlicher Destillation, sampt inderweisung und bericht, künstlich abzuziehen oder Separiren die fürnembste destillirte Wasser, kostliche agnae vitae, Quantum essentiam, beilsame oel, Balsam und dergleychen vielgüter Abzüge. Recht künstlich und vie auff bequeme art dann bisher, auch mit bequemerem Zeug der Gefäss und Instrument, des ganzen Destillirzeugs von Kreinern, Blümen,

<sup>&#</sup>x27;) sehte in der ersten I älfte ces 16. fahrhunderts.

Wirzeln, Früchten, Gelhier und anderen stücken, darinnen natürliche feuchte innal Elementische krafft, einfach oder mancherley gestalt verm seht und componirt; durch H. Gualtherum Ryff, Medici in a chringium Argentmensen, gefruckt zu Frankfurt a.m. be. Christian Egenofff's seligen Erben im far Fran

Dieses Buch ist mit zahlreichen kolonierten Abbildungen von Pflanzen, von Öfen und Destiffiergeräten versehen und ist in kerniger Weise mit guter Sachkenntnis geschrieben, infolgedessen es offenbar großes Ansehen, weite Verbreitung und mehrtache Nachahmung gefunden hat. Schon in der Vorrede impomerte der Verfasser durch fürchtlose Kritik zeitgenössischer Autoren, besonders des damads als Reformators der Arzne kunde geltenden Theophrastus Paracelsus.') Der 197 Folio-Blätter (394 Seiten) umfassende Foliant ist in vier Abschnitte geteilt. Der erste, 52 Seiten umfassende Teil gilt der Erklarung und Beschreibung der Destiffierkunst und der dazu dienlie ien Geräte, der zweite und dritte Feil der Herstellungs- und Wirkungsweise der destiffierten Wässer, und der vierte Teil der Bereitung der Aquae vitae, der Öle und Balsame.

Die Erklärung der Destillation lautet noch ähnlich der 56 Jahre früher von Brunschwig gegebenen (fol. 45), ist indessen ausführlicher;

"Die rechte gründliche Distillation an ir selbs stimehts anders, dami ein abzug der natürlichen fenemen von gewechs oder andere irdischen materi, durch gewalt der hitz abgezoge oder abgetriebe. Solche herrliche kunst ist den alten Griechischen arzten und Philosophen unbewannt gewesen und ein neues fandt und aufbringens der nachkommerden, zum theyl erdacht und nützlich erfunden von wegen der zartigkeit der menschen diser zeit, solallein, was in auch wohlschmecket. Er nützlich achten, . . . . . dam zu dem dass solche fünstliche Abstractumes, oder gedestillierte wasser, öb. agnace

) Ryff sagt darin unter anderen: "Es wird die hochlobliche Artzies mit aus Kräutterbüchern oder aus schlechtem tentschen schreibeit geleinet, wie leyder etzo solche kunst int in geringen missbrauch kompt viles tentsches informiges schreibens halber, welches auch von etlichen die grossen name in med eina haben wöllen geschicht. Aus solchen schreiben will dann jeder artzniren unn geschicht dardurch, dass der gemein man und ethehe geachte leit fen leib anvertrawen eine in Zanbrecher, Joden, Moene i und alten vetteln. Dann her diesen gilt mehr das geschwetz und der rhuin, dann die ware kunst. Wie da sagt das earmen:

Saepe rudes tantum facit ostentatio doctos, Saepius luce rudibus nomma magna dedit.

Das st:

Rannst du dich dapffer geben aus. Mit rhüm und schwatz boch prangen raus So wirst du haben rhüm und gunst, Ob du gleich seist e'n esel sunst." vitae, und andere dergleichen stuck sein nätzlich und kunstlich, also, dass sie it gewaluge wirkung, welche sie verungen in menschlichem cürper zu etzeigen, ganz augenschemlich darfhun und wirken. . . . .

Es haben aber die natürlichen Philosophi solche kinst des Destillierens erstlich abgenomnen in nachfolgung der natur, welche natur in der größern welt durch kraffi ind macht der Sonnen und hitz die ulimpff in der erden verborgen, türnemlich von wasser und fenehtigkeyt auflzeuchet, oder aufftreibet his in die mitter region des liffts, von welcher sie zusammen getriben werden in einn tebel und wolken, so sich dann der selbig zersprevtet und sehne zet in Regen, Schnee oder Hagel fallet er wuterum herab zu erden. . . .

Solche natürliche abziehung der feichte von ein dang und gewechs haben unsere vorfahren abgenommen aus obgemelter wirkung. Haben also die materi, von welcher sie solche feuchte haben abziehen wollen, in ein grösser Geschire, so unden in die runde weit mit einem bauch zosammen gethon, welches Instrument sieh in der proportion der Spheren, darinnen wasser und erdreich versammelt, vergleicht wirt. So nun solche feuchte Von der unterlegten hatz verdünnert und gesubtiliert, wird sie obersich getriben, wo sieh solche auffsteigende rapores wider erkületen unnd von der helte gedenstert, sieh dann in wasser zerlasse ide oder zerschmelzend, welcher durch solchs obergeless bequentlicher aussgeführt, gesammelt und zu nancherlev nurzharkeyt behalten und gebraucht werde." (New gross Destiflitbuch, lot, 17) 189.)

Der letzte Teil des Buches behandelt unter anderem auch "von reenter bereytung künstlicher Destillation etlicher fürnemer öle", das sind die zum Teil mit Wein destillierten Öle von Myrrha, Styrax liquidus, Sagapenum, Opopanax, Ammoniacum, Styrax calamita, Sacocolla, Benzoe, Ladanum, Galbanum, Terpentin, Mastix, Sandarak, Guajakholz, Rosmarin, Spik, Anis, Nelken, Zimt, Macis, Safran und aus verschiedenen Gewürzmischungen destillierte Öle (Balsame).

Bei dem Spik- oder Lavendel-Öle (fol. 186) ist erwähnt, daß es "gemeyngklich aus der Provinz Frankreich zu uns gebracht wird, in kleine glasslin eingefaßt und theuer verkaufft.")

Wie wenig aber auch Ryfl die Natur der flüchtigen Öle erkannte und wie primitiv deren Gewinnungsweise noch war,

Diese Angaben sind geschichtlich von Interesse, weil sie in der deutschen Literatur wohl die erste siehere Bekundung der offenbar schon zu Anfang des 16. Jahrhunderts bestehenden Industrie ätherischer Öle in Frankreich sind.

buche "Reformirte Apothek" befindet sich (fol. 191) im weiteren die interessante Angahe: "Bei der Destillation der Lavendelblüthen schwimmt gemeiniglich oben ein schön wohlriechend öl. In der Provinz in Frankreich um Narhona, wo solche Gewächse hauffenweise wachst, wird sie in sonderlicher Weise destillirt, wie man denn dort auch solch oel von underen nutzbaren und wohlriechenden kräutern blumen, früchten und wurzeln abziehen mag."

ergibt sich aus der auf fol. 187 und 188 seines Destillierhuches beschriebenen Anweisung, "wie man von etlichen starken guten gewürz köstliche öle destilliren soll". Dabei wird für die Bereitung besonders guter Öle von Nelken, Muskatnuß, Maeis und Safran empfohlen, diese Gewürze zerstoßen mit rektiliziertem Weingeist zu destillieren, und wenn die "Geister" heraus sind und Öl zu destillieren beginnt, soll die Masse herausgenommen und zwischen erwärmten Metallplatten das Öl abgepreßt werden. Dieses Öl soll dann durch "Zirkulation" rektitiziert werden, bis es klar wird.

Unter den weiteren, um die Mitte des 16, Jahrhunderts erschienenen, die Arzneipflanzen und die Cewinnung der Jestillierten Wässer einschließlich der Destiffationsweisen und Geräte behandelnden größeren Werken sind die sehon erwähnten von Matthiolus und Lonicer durch ihren Gehalt und zahlreiche Abhildungen beachtenswert.

Der erstere widmet in seinem umrassenden Werke') der Destillation ein reich illustriertes Kapitel: "De ratio destillandi aquas ex omnibus plantis", hat aber destillante Öle nur beiläung berücksichtigt.

Adam Lonicer dagegen hat 'n seinem um das Jahr .551 verfaßten Kräuterbuche") auch die Destillation der Öle zum Teil beschrieben und für sie ein besseres Verständnis bekundet. In der Vorrede des Buches (S. 1 und 2) wird gesagt:

"Dieweil der Gebrauch der gebrannten Wasser so von aberhand bräntern und Gewächsen Jurch die Donst der Destilltrung abgezogen werden, an allen Orten so gar gemein ist, dass auch die geringsten Leite sich der Destilltrung befleissigen, deswegen habe ich es vor gin angesehen, eine kurze Einleitung und Bericht des Destilltrens zu beschreiben. Zudem werden viell verrliche und kräfftige Öhle von Gewärzen und Somen, aus von Zimmet, Nägelin, Anis und dergleichen anderen vielen mit merklichem Nutzen der Kranken durch das Destilltren zu Wege gebracht. 3.... Diese Runst des Destilltrens ist last eine neue, und nicht gar alte Liffindung, den alten grechuschen und lateimschen Mediens unbekannt und gar nicht in Gebrauch gewesen."

<sup>9</sup> Siehe S. 47 Note 3.

<sup>&#</sup>x27;) Siehe S. 48 Note L.

<sup>)</sup> Nächst der zuger erwähnten Verwendung von Rosenál und einigen anderen destillierten Ölen als "Olziteker" im Altertum dürfte diese Angabe eine der ersten über den arzneilichen Gebrauch destillierter Öle sein.

Für die allgemeinere Einführung destillierter Wässer und weingeistiger aromatischer Destillate in das Arzneiwesen hatte das Brunschwigsche Destillierbuch am Anlange des 16. Jahrhunderts offenbar eine nachhaltige Anregung ebenso wie für die technische Vervollkommnung der Destillierkunst gegeben. Es scheint fast, als hätten die Kräuter- und Destillierbücher während der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts die damaligen meistens aus grauer Vorzeit stammenden Antidotarien bald überflügelt. Die soeben genamten Schriften erfuhren im Laufe des 16. Jahrhunderts eine Anzahl von Wiederdrucken und Nachdrucken in verschiedenen Städten im In- und Auslande.

Die durch umfassendes Wissen und literarische Tätigkeit hervorragenderen Fachgelehrten dieser Zeit waren die senon genannten Valerius Cordus und Conrad Gesner. Ihre Schriften erschienen um und nach der Mitte des 16. Jahrhunderts und gewannen bald um so mehr Ansehen und behördliche Anerkennung, als sie nach dem Vorbilde der zuvor erschienenen Werke hergestellt waren und diese durch gründlicheres Wissen, klarere Darstellung und viellache Bereicherung übertrafen.

Valerius Cordus (geb. 1515 zu Simshausen in Oberhessen, gest, 1544 zu Rom), dessen Vater Professor der Medizin in Marburg war, studierte dort Arzpeikunde, erhielt im Jahre 1531 das akademische Baccalaureat und ging in demselben Jahre nach Wittenberg, um die Vorlesungen Melanchthons zu hören. Er erhielt dort bald die venia docendi und las über die "Materia medicar des Dioscorides. Diese Vorträge scheint Cordus medergeschrieben zu haben; sie wurden fünf Jahre nach seinem Tode von Ruellius in Frankfurt a. M. in deutscher Übersetzung herausgegeben. Conrad Gesner in Zürich (geb. 1516, gest. 1505), ein durch vielseitige Gelehrsamkeit und hterarische Tätigkeit ausgezeichneter arzueikundiger Schriftsteller, gab im Jahre 1561 (vielleicht schon 1557) die von Cordus hinterlassenen Kommentare zum D'oscorides und andere wissenschaftliche Schriften, Wahrscheinlich mit vielen eigenen Hinzufügungen, und mit Beigabe einer eigenen Schrift heraus.1) Nur ein botanisches Werk,

Oer Intel dieses Fohanten ist: In hoc columine continentur Valerii Cordi Sumesasii A motationes in Pedaci Dioscor dis Amazarbei de medica materia libros quimpre longe aliae quam antea sum hac sunt evulgatae. I insdem Val. Cordi Historiae stirpium libri quatuor postlumu.

die *Historia plantarum*, eine Beschreibung der in der Arzneikunde gebrauchten Pflanzen (ein Foliant von 224 Seiten mit vielen Abbildungen) scheint Cordus selbst im Jahre 1540 herausgegeben zu haben.

Die "Annotationes" des Valerus Cordus haben nir die Geschichte der Destilation der ätherischen Öle teils durch das Ansehen und den Einfluß ihres Autors, teils durch dessen trefliehe Sachkenntnis und durch die Zeit des Erseneinens in einem wissenschaft ich und literarisch so produktiven Jahrhundert hervorragende Bedeutung. Flatten Brunschwigs Dest Iherbücher hinsichtlich der Technik der Destillation einen Rückschritt von dem Wissen und Können des arabischen Zeitalters bekundet, so hatten Ulstad, Rylf und Matthiolus diese Laborantenkunst wieder gefördert, und ihre Senriften, sowie die des Adam Lonicer und anderer Zeitgenossen, hatten während dieser Ära der destillierten Wässer und "aguae virae" das Destillierwesen wieder darer gestellt und nanche Destilliergeräte der Vorzeit der Vergessenheit entzogen oder verbessert, oder neue heigestellt.

Auf diesem Boden führten Condus und Gesien das erworbene Wissen und die technische Fertigken weiter; ier der kurzen Lebenszeit des ersteren setzte der letztere die in gemeinsamem Streben vollbrachten Arbeiten fort und gelangte auch in der Folge zu gereifteren Resultaten.

In den "Annotationes" bespricht Cordus in dem "Liber de artificiosis extractionibus" in der Ahteilung "de Jestiflatione oleozum" (fol. 226) die Natur der durch Auspressung und der durch Destillation gewonnenen "Extrakte" von Phanzen. Hin-

nunc primum in lucem voiti, adjectis etiam stripium icombus et brevissiums Annotationeutis. Sylva qua orium lossilium ii, Germania phirimairim. Metallorum, Lapidum et Stirpium aliquot iarioram noticiam orecissiume persegnitur, unuc bactemis visa.

De artificiosis extractionibis liber. Compositiones medicinales diquot non valgates. His accedimi Stockactar et Bessi in Bernatuum Helvetiorum ditione montuum, et nascentann in eis stimuum, descriptio Benedicti Aretti, Giaecae et Hebran de Inguarum in scioda Berneum professoris clarissimi. Hem Contradi Gesneri De Hortis Germaniae liber recens una cum descriptione Pulipae Turcanim, Chamaecetasi montani, Chamaeopiti, Chamaeneth et Comzondis — Omma sammo studio atque industria doctissima atque excellentis cui Cont. Gesneri medici Tigatini collecta et piaefationalius illustrata. 1501 Argentorati exceptua Josias Ribelius.

sichtlich der öligen Pflanzenbestandteile unterscheidet Cordus die durch Auspressen erhaltenen dickflüssigen, zähen, fetten Öle (oteum crassum, viscosum, terrestre), wie die Öle der Samen und Nüsse, von denen manche auch geistiger (aerea) Art sind und sich von "indischen" Substanzen durch Destiltation trennen lassen. Als Beispiel für die erstere Gruppe führt Cordus eine Anzahl der gewöhnlicheren fetten Öle an, für die der destillierten Öle die des Carpobalsams,") der Cardamomen, der Cubeben, des Pieffers, der Nelken, des Zimts, der Macis, der Muskahnüsse, des Alocho zes und der gangbarsten Umbelliferenfrüchte wie Angelica, Ligustrum, Libanotus, Pastinaca, Carvum, Cuminum, Apium, Potroselimum, Pimpinella, Anis, Fenchel und Anethum.

Bei der Beschreibung der Eigenschaften der destillierten Öle erwähnt Condus auch die auffallende Eigenschaft des Anis- und Fencheföls, butter- oder spermacetartig zu erstarren, und des Zimt- und Nelkenötes, im Wasser unterzusinken.

Die Destillationsweise der flüchtigen Öle hat Cordus in diesem Werke (fol. 229) mit Beifügung der Abbildung eines von hm dafür eigens konstruierten gläsernen Kolbens und Helmes in präziser Weise!) beschrieben.

Das die "Annotationes" des Valerius Condus an Gehalt und Bedeutung hinsichtlich der Destillierkunst noch übertreffende Werk war das von Conrad Gesner in lateinischer Sprache wahrscheinlich sehon um das Jahr 1550 herausgegebene Buch Ibesaurus Euonymi Philiatri:

De remedus secretus. Ether physicus, medicus et parum etiam chymieps et occonomens in vanorum diversi saporis apparatu, medicis et pharmac spelis omnibus praecipue necessarius. Quem praeter hiec qua atten prefer comarissa tuere, quam plarimis fortacium ligitus et auximus et illustraviaus. Tiguri 552 - Lugdimi 1557-1560 - Francol 1578.

Carpobalsamum hicken die früher atzneilich gebrauenten Früchte von Balsamen meecaneurst Gledusch (Balsamodendem Opobalsamum Kuntu).

Themptur base ober per destillationem in arena, ta ut tusa aromata am se inna injiciantur in cucurbitam vitream luto intectum optime, una autem vice ad une, in injiciantur, et sint trita secundum capacitatem exembitae, tihundatur deinde ad vi lih cquae clarissimae ac misceto difigenter. Pone deinde encurbitam in capellam aptum formaci et arena imple, et non attingat bondum, sed intersit arena. Cucurbitae impone ale nbicum vitreimi, cisius rostnian desinat in stanneam vel ferream fistul, in (stanno forte addendam) infus et loris illitam, ea listula transcat in obtiquium per vas quod habet in

Schon im Jahre 1555 erschien eine deutsche Bearbeitung dieses Buches unter dem Titel-

"Ein kost icher theurer Schatz des Lonyoms Philiatrus, dorinnen behalten sind vil heymicher gütter stick der azuer, furnementeh aber die art und eygenschaften der gebrunnten wisseren imt ölen, wie man dieselbigen bereiten sölle: desgleychen yeder wasseren und ölen art ind eygenschaft, nutz und braueh, hem alles mit schönen ieldichen hightlinen angezeigt unnd hem wie man mancherley weyr bereiten solle, auch den abgeständenen durch hilff der gebrannten wasseren, gewirtzen annat underley materi widerumb helfien moge für die augen gesiellt, ganz lastig, natzlich und güt allen Alchemisten, haushalten: insbesonders den Balbiererem Apothekern und allen liebhaberen der Arztney. Fistlich in Latin be schrieben durch Euronyorum Philiatrum, inn newich verteutscht durch lohaunem Radolphian Landenberger zu Zürich: vormals in Jeutsche sprach niemals gesähen. Getruckt in Zürich bei Andrea und Jacobo den Gess toten gebrüder im jar als man zaht von Christi anseres Heylands gebatt 1950."

Im Jahre 1583 ersehien, ebenfalls in Zürich, mit einem unveränderten Abdruck dieses Buches ein von Conrad Gesner geschriebener und nach dessen im Jahre 1565 erfolgtem Tode von Caspar Wolf in dem ursprünglichen lateinischen Texte herausgegebener, von Jacob Nüscheler ins Deutsche übertragener zweiter Teil dieses Buches unter folgendem Titel:

se aquam frigicam, ut inter destillandi m egrediens cum olgo liquorum refri gerefut, claude juncturos accurate, madefacto papyro ce linteo et suppone exceptorium. Postea accende ignem lentum et vide ne nimium surget et challtat in alembicum quod ir guen bita continetur. Semina enun quaedam ut anisum propter raritatem substantiae sude simply ie viscosum largere eballiunt, ideo non statun alembicani imponere debemas, sed posteaquam bullas excitari videris et yaporem sursiini feri. Quid eine fict depone alembreum et immisso bacillo agita, ita resolvetur ui caporein sparia, quae postea mediocri gne moderari, compesci et escitari potest. Quo tacte impone rursus alembicam, et circun lutatio satis, ac destillari s'ne censatione, donec conjecens million amplios mus confincti ofeant; quod visa et gusto statim percipies, main com gusto desti lantes gutate con amplios resipient injecti aromatis saporem, desistendium est ne aro na bindo encurolitae infinerest et extraam. Deinde seg ega come non in desilhata aqua olemo opiemi m, quo potes artificia. Porro notandum est, quaedam ex his oleis aquae innatare, quaedam fundum petere. ' (De artiliciosis extractionibus, vol.2, fol. 226.)

9 Dieses berühmte Boch erlebte für mehr als ein Jahrlinindert eine beiträchtliche Anzahl von Nachdracken und fand ötenbar eine erosse Verbreitung. In eiglischer Übersetzung von Morvying erschien es in Jahre 1550 unter dem Ittel: New hook of distillation called the treasure of Ficonymus. London 1559, 1504. 1505. Eine tranzosische Übersetzung erseh en im Jüre 1555 in Lyon.

Das vor Gesner gewählte Pseudo ivni därfte von er*om nuss.* Spindelbaum oder Plattenhütehen und *plutativs. 1000 m. 100*. Freund der Arzueikunst bergenommen sein. Ander Ineil des Schatzes Euronymi von allerhand künstlichen und bewerten ölen, wasseren und bezinlichen Arzneven, sampt ihrer ordentlichen betegtung und dienstlichen Figuren. Erstlich zusammen getragen durch Herrn Doctor Cuntat Gesmer, Dennach von Caspar Wollfien der Arzneyen Doctor. Zürich; in Latin beschrieben und in Truck gefentiget, jetzt aber newlich von Johann Jacobo Nüscheler Doctoren, in Tätsche Sprach vertoumetschet. 1583.

Im Verg eich mit dem etwa 50 bis 65 Jahre früher geschriebenen Destillierbuche Brijnschwigs bekunden Gesners Schriften, besonders der zweite Teil, einen beträchtlichen Fortsehritt in der Technik der Destillation und in der Kenntnis der vestillierten Öle. Die erste deutsche Ausgabe vom Juhre 1555 enthält mehrere Kapitel "von den destillirten ölen" (S. 212 249). und von Balsamen und anderen kostlichen krefftigen und artig zusammen gesetzten ölen" (S. 249 - 273). In diesen ist die Destillation einer Anzahl von Ölen mit Abbildung der Destilliergefäße beschrieben, so des Spikenblumen-(Lavendel-)öls, des Rosmarinols, des Rautenöls, des Zimtöls, des Nelkenöls, des Muskatnußöls und "anderer gleichen stucken", sowie auch (S. 217 und 247) des Wacholder-Beeren- und -Holzöles durch destillatio per ascensum und durch destillatio per descensum. Von Gummiharzen und Harzen sind die destillierten Öle des Ammoniacums. der Benzoe, des Galbanums, des Ladanums, der Wyrrhe, des Opopanax, des Styrax liquidus und calamita, des Mastix und des Terpentias beschrieben. Auch die Öle von Guajak- und Sandelholz und einiger anderer Hölzer und Rinden sind erwähnt (\$. 244 = 247) and deren Destillation beschrieben.

Im zweiten im Jahre 1583 erschlenenen Teile, der offenbar mehr eine bereicherte Neuausgabe des ersten ist, sino nahezu dieselben Gegenstände und Abbildungen enthalten.

Wie sehr indessen auch Gesner noch in den traditionellen Begriffen über die Natur der Destillationsprodukte befangen war, ergibt sich aus folgender in der Vorrede der ersten deutschen Ausgabe enthaltenen Anpreisung der Destillation als einer Kunst, mittels der aus den Arzneistoffen

"die "Her reinest, edlest, krefftigst und durchtringest substanz, so die dizet neuten das fündt wäsen taninta essentiat, von der unreinen, groben, yrdischen, unmützen und untangliche substanz abgestinderet und ausgezogen Werden."

Und weiter heißt es:

"deminich so findest du in Jiesem huche vergriffen die fürträfflichen und tugendreyenen stack und arzugen, so die künstler, arzet und Alchymisten

als sundere geheimnüssen und seeret der natur, mit grossem fleyss verbörgen und Verhahen habend; als da sind die wohltriechienden wasser, die ôf die aus loeineren, gewächsen, blümen, früchnen und wurzeln gezogen and separit wereen."

Auf eine bessere Kenntn's der destilherten Öle selbst läßt indessen folgende Angabe im ersten Bande (S. 103) schließen:

"Lass ordentlich desi fliren in wäriner äschen, "on der absümlerung und scheidung des öls vom erdreych, so wirst du sähen von den selbraan materi so auf diese art desnillir, wirdt, ein feyn famer, schön imd klaar wasser und öl herabiltessen, welches in im han de taftt oder des lafts eigen schafft und das wasser, das ist die substanz unn das wäsen, so das Flemont fulft und wasser in im hatt."

Die Verworrenbeit der Begriffe über destil ierte und durch fette Öle extrahierte aromatische Öle läßt sich indessen auch noch in Gesners wie in Cordus Schriften mehrtach wahrnehnen. So werden in dem als "destillierte Öle" hezeichneten Kapitel zuweilen drei bis vier Darstellungsweiser ein und desselben "destillierten" Öles heschrieben, darunter neben der angegebenen Bereitung durch Destillation auch die Jurch Abkochung oder Digetieren (Zirkulation) mit fetten Olen, so z. B. für Rosenël (pag. 224 und 236), für Lavendelöl (pag. 337), für Mairan, Myrrhen und andere Ole (pag. 332).

Auch empfehlen die Gesnerschen Anweisungen für die Destillation der Ole vielhach noch eine zuvorige Anleuchung des Pflanzenmateriales mit Weingeist (aqua vitae). Die Öle werden als eine "feiste Feuchtigke.t" bezeichnet, welche den "Kräutern, Blüten und Wurzeln innewohnt". Solche Blüten, welche einen zarten Duft haben, wie Rosen, Jasmin etc. werden schichtenweise mit anderen völlig getuchlosen Blüten oder Blättern in die Destillierblase gepackt, damit diese das Aroma aufmenmen und an das Destillat leichter abgeben.

Neben manchen trefflichen Anweisungen enthalten Gesners Schriften auch Beschreibungen von Destillierweisen, welche den völligen Mangel einer klaren Unterscheidung zwischen aromatischen fetten und destillierten Ölen bekunden. So gibt Euonymus Philiatrus unter anderen folgende Anweisung für die Beteitung der destillierten Öle einiger Spezereien, namentlich aus Nelken, Muskatnuß, Macis, Benzoe, Storax, Myrrhe, Satian etc.:

"Die Specerei wird grob gepalvert, dann mit agua eine durchfenchtet, und in den glasme retorte gerhan und bei gelinder Warme destillter. Wern das öb amaliet zu thessen, so einnin die materi der specereven aus dem

kolhen und thus in ein säcklin, welches wohl verbinde sye mit einem faden, und trucks aus under einer prässen. Also dass du heide bläch der prässen wohl he se machest. Und also gebürt es sich das ausgehrtekt öll destilltren tech fichen und viren iren, dannt auff diese weis das rem fauter öll werde geschieden von der groben yrdischen materi. Denmach mag man wohl widerumb die hapfien putr fichett und digeriren mit dem vorgemehren agna vitae, so von anderem abgestinderet worden. Und zum letzten widerumb destiffaren.

Hierbei wurde die Destillation im Beginne unterbrochen, um, das mit ätherischem Öle durchdrungene fette Öl abgepreßt, und von diesem alsdann durch Destillation das ätherische Öl gesondert.")

für die Gewinnung des ätherischen Öles von Blumen gibt Philiatrus folgende Anleitung:

"Die filmmen der Spicken oder des Lavender solt die eine kurze Zeytlang somen in einer grossen gläsinen retorte und darnach ein wasser in einem alembik darvonnen destilliren und abziehen. Dieses Wasser durch den ganzen Sommer gesetzt an ein warme statt an die Sonnen, so treybt es für und für öll über sich, welches oll du allwägen solt von dem wasser separtren und absündern mit einem fäderlich und dasselbe bleyssig behalten in einem gläsmen guttern is word vermacht und verstopfet."

Als letzter bedeutender Praktiker, Gelehrter und Schriftstefler zur Zeit der Herrschaft der Destillierbücher gilt der vielseitig gebildete neapolitaner Edelmann Giovann' Battista della Porta (geb. 1537, gest. 1615). Von dessen in 20 Büchern hinterlassenen Werken') sind zwei "Tiber de destillatione" und "Tiber de vinis" für die Geschichte der destillierten Öle insofern von erheblicher Bedeutung, als Porta von allen seinen genannten allerdings älteren Zeitgenossen die klarsten Ansichten über die Destillation und die Destillationsprodukte hatte. Beide etwa um das Jahr 1563 geschriebenen Bücher zeichnen sie i vor den ähnlichen Schriften seiner Vorgänger durch umfassendere Sachund Literaturkenntnis und durch Originalität in Forschung und Darstellung aus.

Porta unterscheidet bestimmt und klar zwischen fetten, ausgeproßten und dest lierten Ölen, beschreibt ihre Gewinnungs-

<sup>)</sup> I'u köstlicher theurer Schatz etc. Ausgabe 1555, fol. 215-217.

Flasche,

Film küstlicher therrer Schatz etc. Ausgabe 1555, fol. 222.

<sup>5</sup> fo Baptistae Portae, Necpolitani, Magiae naturalis libri erginti, in quabra scientiarum naturalium do niae et deliciae demonstrantur. Iam de novo, ab omnibus mendis repurgati, in Incem productant. Romae 1565 Antwerp, 1564 — Hanoviae 1619.

weise sowie die Destillation der aromatischen Wässer und die Trennung der flüchtigen Öle vom Wasser und die dafür dienlichen Geräte. Allem auch bei diesem selbständig denkenden und aufgeklärten Praktikanten ist die Bezeichnung Destillation noch der traditionelle Inbegriff mancherlei Absonderungs- und Extraktionsweisen von Pflanzenstoffen; ebenso verbleibt Porta noch bei der gemeinsamen Bezeichnung von Öl für einzelne hygroskopische Präparate z. B. oleum ex salibus, oleum ex tartaro, oleum ex soda etc.

Wie sehr indessen auch Portas Anschauungsweise über das Wesen der Destillation und über die dabei und durch Wärme herbeigeführten Vorgänge mit denen seiner Zeitgenossen in Einklang stand, bekundet die Vorrede zu dem zehnten Buche (pag. 367) "De destillatione" seiner "Magiae naturalis hbri").

Diese und eine Anzahl anderer weniger bekannter Kräuterund Destillierbücher des 16. Jahrhunderts waren damals die hauptsächlichen Handbücher für den Betrieb der Arzueikunde und der Herstellung der durch Destillation gewonnenen Wässer, Öle und weingeistigen Destillate. Sie hatten die zum Teil aus ferner Vorzeit überkommenen Arzueibücher (Antidotaria) zuerst ergänzt, später ersetzt. Der sieh allmählich vorbereitende Übergang von den Destillierbüchern zu den Arzueibüchern, fortan Dispensatoria genannt, fand vorerst Ausdruck in dem Erscheinen einiger diesen Wandel bezeichnenden Werke. Dazu gehören

h dam ad artes deventum est, et a distillatione duximus sumendom initium neotericorum inventi m, res mira ultra mortalem sostem lauda ida, son anae a sciolis et ynigaribus usurpari solet, nam verum esse corrumpum, destrumaque sed ad causai un guaris pertractara. Docci e um hage ats adminabilits intigravia corpora fiant sperious et subfanent et spiritus crascuscant ac corpora evadant. Rerum vires, cuae node obinitae concultatae, sons veluta in localis delitescentes puriores, tenzioris et absque alla impurior s'materiae accessione e plantis, metallicis, lapidibus et gemmis elicere, casque velat: non sua forte contentas, nobiliores in sublime educere, ac veli a in coelsmi sustollere, poterimus chyn isticis organis plantarum virtues i westigare et mehus quam veteres gustu. Quid ig tur majus poteru excognari. Natura est res producere, le viribes detare etts est productas nobilitare, ac multiplicinus viribus entare. Accedat lector vitino ti , a nati ra secretorum perserutator, nam distiflationes handquaenam inglorus tractabit. Primo aguas et olea extranermis, mox esse fincturas, clixifes, sa es et ejiismodi sonilgi, Mistum quodammodo in elementa dissolvere, ac singula pagiorn teddere, varias et achiersames, suas lacultates separare et elicere, at ex voto att possums, aliaque, quae scisse et novisse non paemiebia."

als erster Anstoli das wohl älteste deutsche Arzneibuch von Ortolft Meydenbergert) und später die Schriften von Otto Brunfels (geh. 1488, gest. 1534), on Leonhard Fuchs (geb. [50], gest. (500)) und von W. H. Ryfr (lebte in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts). 1)

Obwohl die Destillierkunst durch Beobachtung und Erlaurung allmählich in Methoden und Geräten verbessert worden war, hatte in der Arzneikunst durch die von Paracelsus (geb. 1493, gest, 1541) angeregte Rückkehr zu chemischen Heilmitteln die Alleinherrschaft der destillierten Wässer nach und nach abgenommen. Danit verminderte sich die einstige Bedeutung der Kräuter- und Destillierbücher, und das Anschen der "gebrannten Wiisser" im Arzneiwesen. An ihrer Stelle aber gewannen die allmählich in Gebrauch kommenden destillierten (gebrannten) Öle größere Bedeutung und kamen als wesentliche Objekte der Destillation metr and mehr zur Geltung; und das vorerst in dem Arzneiwesen und in der Apothekerkunst. Dies vollzog sich gleichzeitig mit dem Übergange der Destillierbücher zu den Arzneibüchern. Dieser Wandel fand gegen Ende des 16. Jahrhunderts statt und wird, obwohl längst vorbereitet, geschichtlich meistens mit dem Erscheinen des Dispensatorium Noricum des Valerus Cordus im Jahre 1546 identifiziert.

Cordus (geb. 1515, gest. 1544) nielt sich von Wittenberg aus besuchsweise öfter bei seinem Onkel, dem Apotheker Ralla, von 1532 bis 1560 Besitzer der Salomo-Apotheke in Leipzig, auf und scheint dort die Destillierkunst und die Anfertigung chemisch-pharmazeutischer Präparate mit Interesse betrieben zu haben. Auf Rallas Anregung und mit dessen Mithilfe sammelte Cordus bewährte Vorschriften zur Anfertigung destillierter Wässer und anderer pharmazeutischer Präparate, welche Ralla veröffentlichte.

Diese Kompilation, weit mehr aber seine Vorlesungen über die Materia medica des Dioscorides und seine im Jahre 1540 veröffentlichte "Historia Plantarum", hatten den Ruf des jungen

<sup>)</sup> Ortolff von Bayrland Arzneibuch. Hie fabet an eyn büchelin

von manigerley Artzeney. Mainz 1485. A Spiegel der Arzuei. Straßburg 1532, Reformation der Apotheken. Straßburg Lodge

<sup>)</sup> De componendorum miscendorumque medicamentorum ratione. 1549.

<sup>9</sup> Reformirte deutsche Apothek, Frankfurt a. M. 1563.

Gelehrten begründet. Während seiner botanischen Streifzüge durch Deutschland scheint Cordus um das fahr 1541 auch nach Nürnberg gekommen zu sein und dort in ärztlichen Kreisen. verdiente Beachtung getunden zu haben. Im Jahre 1542 beauftragte der Rat der Stadt Nürnberg ihn mit der Abfassung eines Dispensatoriums für die städtischen Ärzte und Anotheker. Cordus erfüllte diese Aufgabe mit Beihilfe seines Onkels Ralla und eines befreundeten, berufstüchtigen Apothekers, Caspar Pfruend in Torgau. Das Buch fand den Beifall des Nürnberger Rates und wurde im labre 1546, also zwei labre nach dem Tode des Cordus, in Nürnberg gedruckt.) Die ersten beiden sehnell aufeinander folgenden Auflagen tragen kein Datum. Erst die dritte Nürnberger Auflage trägt die Jahreszahl 1548. Das Buch senien als maßgebendes Arzneibuch allgemein Aufnahme zu finden und seine Originalausgabe sowie eine von Conrad Gesner mit Zisätzen verschene spätere Bearbeitung wurden vie fach nachgedruckt.

Dieses in Kürze "Dispensatorium Norreum" genannte, gewöhnlich, wenn auch nicht ganz mit Recht,") als erstes deutsches Arzneibuen geltende Werk hat bis zu Ende des 17. Jahrhunderts Geltung behalten, obwohl es diese nach etwa 20 Jahren mit einem zweiten ähnlichen Werke, der Augsburger Pharmakopöe von Adolf Oceo, teilen mußte.")

¹) Pharmacorum omnium, quae qui leminisusimi, conficiendorum ratio. Vidgo vocant Dispensatorium pharmacopolarum. Ex omni genere binorum authorum, cum veteram tum recentam collectum, et scholis utdissimis illustratum, in quibus obiter, plurum simplicum, hactemis non cognitorum vem motich traditur. Authore Valerio Cordo, Item de collectione repositione et duratione simplicum. De adotterationibus quorundam simplicium. Simplici aliquo absolute scripto, qual sul accipiendim, aliquo absolute scripto, qual sul accipiendim, macopolum esse conventat. Cum milice copiosa. Notimbergae, apud Joh. Petreiam,

<sup>&#</sup>x27;) Srehe S. et.

<sup>)</sup> Pharmacopoea seu Medicamentarium pro Republica Augustana. Author Adolphus Occo. Augusta Vindelicorum 1504.

Auch von diesem Arzneibuch erschienen bis zum Jahre 1734 in sieter Reihenfolge viele Nachdrucke und Neutznicke. Von diesen trugen spätere zum Titel den Beisatz "reformata", "renovata et aucha".

Der grosse und mehr als 1½ Jahrhundert dauerne Absatz dieser beiden Arzneibücher erklärt sich einerseits dadi reh, dass sie an Stelle der veralteren Antidotaria und der die Anforcerungen der erweiterten Arzneisunst mehr mehr befriedigenden Destilherbücher für die Praxis zweckdienhichere, umfassendere Kompi ationen darboten, und undererseits durch die im Laute des 16. und 17. Jahrhanderts schnell zunehmende Begründung von Apotheken.



tig 3,

Ungeachtet der während des 16. Jahrhunderts herrschenden und noch weit in das 17. Jahrhundert reichenden Unklarheit und Verworrenheit über das Wesen der Destil ationsprodukte und der destillierten Öle, gewannen die Darstellung und allmählich auch ihr Gebrauch in der Arzneikunst, in den Gewerben, sowie auch im Haushalt mehr um mehr Boden. Unter den ärztlichen Laboranten und Schriftstellern scheint der in Andernach im Jahre 1487 geborene und im Jahre 1574 als Professor der Medizin in Straßburg gestorbene Johann Winthert) sieh besonders durch die mit Interesse und Sorgfalt betriebene Gewinnung einer größeren Anzahl der gewöhnlichen destillierten Öle verdient gemacht zu haben.

Überhaupt fand die Destillation aromatischer Wässer und Öle von nun an hauptsächlich in Apothekerlaboratorien statt wo auch die Destilliergeräte im Laufe der Zeit mancherlei Verbesserungen erfuhren.<sup>2</sup>)

Für das geschichtliche Studium der Einführung der destillierten Öle in Arzne'wesen, Gewerbe und Handel sind daher außer den genannten Nürnberger und Augsburger Pharmakopöen fortan die maßgebenden Arzneibücher und noch mehr die vom 16. Jahrhundert an eintretenden städtischen Taxordnungen für den Betrieb des Arzneiwaren- und Spezereihandels zuverlassige Auskunftsquellen, wie das in neuerer Zeit die Preislisten des Großhandels und der Fabrikanten sind.

Auf Grundlage dieser Dokumente ') haben die trüber beka inten, meistens noch im Gebrauch gebliebenen äthenschen Ole im

Guintheri Andernacei Liber de veteri et nova medicina tum cognoscenda tum facienda. Basibae 1571.

<sup>)</sup> Das auf S. ob stehende Falsimile des Titelblattes eines solchen Apothekerbuches der Res publica Gordiconsis vom Jahre 1029 ist charakteristisen durch das auf ihm hervortretende Überwiegen der Destiffier und Zirkulationsgeräte, sowie durch den Aasdruck des in den alten Apotheken laboratorien wallenden Ordnungssinnes.

<sup>1</sup> Die, ausser den zuvor genannten Destillierbüchern, für diese übersichtliche Zusammenstellung berricksichtigten Arzueibücher sind die Ausgaben des Dispensatorium Norieum aus den Jahren 1540, 1552, 1554, 1563, 1580, 1580, 1502 und 1612, die der Pharmacopoest Augustina aus den Jahren 1580, 1597 und 1640, und das Dispensatorium Brandenburgieum vom Jahre 1698.

Von der großen Anzahl stadtischer Laxordnungen sind datur besonders herbeigezogen die der folgenden Städte: Berlin 1574 – 1 nanklurt a. M. aus den Jahren 1582, 1587, 1668, 1710 – Nürmberg aus den Jahren 1562, 1613,

Laufe des 16. und 17. Jahrhunderts in folgender Zeit, wenn nicht die erste Verwendung, so doch die erste gesetzlich bekundete Einführung in den Handel gefunden.

# Von destillierten Ölen waren in Gebrauch: 1)

## Bis zum Anfange des 16. Jahrhunderts:

Benzoeöl, Calmusül, Cedernha zöl, Costusõl, Mastivõl, Rosenál, Itosmarmál, Salbeiöl, Spiköl, Terpentinöl, Wacholderholzól, Weihrauchól Zimtöl.

### Dazu kamen:

## Vom Jahre 1500 bis 1540:

Atocholzől, Angelicaől, Anisől, Cardamomól, Carpobalsamól, i Cubebenől, Feldkömmelől, Fenchcfől, Küntmelől, Libanotisől, Ligbstöckelől, Macisől, Maskatmußól, Pastinakól, Punpineltől, Ptelferő (von Paper augrum, Selfericó , Sandelholzól, Wacholderbeeről, Wacholdertee ől (Oleam cadimum).

## Vom Jahre 1540 bis 1589:

Alamöl, Ammoniakgummiöl, Andornöl (Marabiam valgare), Animeöl, Asafoetidaöl, Basilicemöl, Bdelliumöl, Bergmelissenöl (Melissa Calamiatha), Bergthymianól (Thymus Acinos), Bernste nöl, Citronenól, Corianderól, Costiveröl, Dillöl, Dostenól, spanisches Dostenöl Elemiöl, Galbamunól, Galgantöl, Guajakholzöl, Kamillenöl, römisches Ramilenöl, Krauseminzol, Ladanumol, Lavendelol, Lunonenol, Loffelkrautöl Lorbeeról, Maramvert möl, Maranöl, Melissenol, Meithaöle, Möhrensamenol, Mutterkrautöl (Maricatia Parthenhum, Mutterkrautöl, Myrthenol, Nelkenöl, Opopanaxól, Petersilienöl, Pfefferol (yon Piper Jongum, Pfeffer trautol (Satureja hortensis), Poletol, Pomeranzen-

lo24, 1644, 1652
 Worms 1582
 Straßburg 1586
 Wittenberg 1590,
 lo32
 Halberstudt 1607, 1697
 Halle 1643, 1700
 Ulm 1649
 Bremen 1644, 1664
 Dresden 1652
 Leipzig 1669, 1689, 1694.

blinzelne Öle, welche ihrer glitigen Eigenschaften halber von tem freien Verkehr ausgeschlossen waren, w.e. z. B. Bittermandelol, Kirschlorbeerol etc. sind aus den Taxen, und da sie arzneifiche Verwendung damals noch nicht fanden, auch ims den Arzneibüchern ausgeschlossen. Die beiden genannten Öle waren aber schon vor der Mitte des 16. Jahrhunderts bekannt, Bittermandelöl, wahrscheinlich nur vereinzelt, schon im Mittelaher, Öle Lerischen Uesprungs sind in diesem Verzeichnis unerwähnt gebliehen.

) Carpabalsamum sind die früher arzneifich gebrauchten Früchte von Balsamen meccanensis Gleditsch (Balsamodendron Opobalsamum Kunth).

Glideme ster, hie le igneiseren Ofe.

schalenol, Ramfarnöl, Quendelol, Rauteno, Rhodiumholzol, Sanancil, Sagapenöl, Sanalizacól, Sassatrasol, Schwarzkin mielol, Storasol, Fical mahacól, Thymianól, Veilchenwurzelol, Wermstol, Ysopól, Zatwerwurzelol.

Vom Jahre 1589 bis 1007.

Norhe'rühenül (Chaerophyllum halbasum, Pielfermuzól, Sadebaumül, weiles Senfül, Sesiliól, Zirtwerblutenel.

Vom Jahre 1507 bis 1652:

Ingweröl, Lebensbaumöl, Manenblattöl (Linacetum Balsanuta)

Vom Jahre 1052 bis 1072:

Bärenkli nöl (Heraclemn Sphondylmin), Cascarillol, Cypressenol Gartenkerbelčl (Authorseus cerefolium), Kanigundenktini 31 (Lupitterum cannahmann, schwarzes Sentol.

Vom Jahre 1672 bis 1708:

Baldrianwurzelöl, Bergamortol, Bern fol, Buchsbaumol, Meisterwurzelöl, Netoliol, Jemplinö, (Prins Pointho).

Vom Jahre 1708 bis 1730:

Bittermandelöl, Cajeputól.

Mit dem Übergange des Betriebes der Destillierkunst in die Apothekenlaboratorien, oder auch infolge des von neuem überhandnehmenden Strebens nach Metallveredlung und der Auffindung des seit Jahrhunderten gesuchten *lapis philosophorum*, trat zu Anfang des 17. Jahrhunderts ein Wandel in der Richtung alchemistischer Tätigke't ein. An Stelle der Destillieröten traten mehr und mehr die Schmelz- und Sublimeröfen, und die Forschung wandte sich wieder den mineralischen und metallischen Stoffen zu, um das edle Gold und die in den organischen Gebilden vergeblich gestichte Panacee für die Erhaltung der Jugend und der Gestundheit in jenen zu suchen.

Die seit Jahrnunderten unternommenen Versuche, gewönnliche Metal e in Gold umzuwandeln, und das Sucken nach emer Quinta essentia durch die Trennung des "Subtilen und Geistigen" vom "Groben und Irdischen" durch Destillation und Subhmation, führte die chemische Forschung unausgesetzt zu falschen Schlußfolgerungen. Der Plan und die Ausführung der alchemistischen Arbeiten, ihr Endzweck und die Erklärung der dabei stattlindenden Vorgänge waren vielfach von irrigen Doktrinen geleitet. Die Ergebnisse waren dementsprechend unsicher und oftmals Sache des Zufalls, und das chemische Wissen ein Truggebäude ohne inneren Zusammenhang. So erheblich auch die Summe der

Fortschrifte während des 16. und 17. Jahrhunderts erscheinen mag. so waren sie nur in empirischer Weise gewonnene unfertige Clieder für eine spätere Gestaltung der Chemie. Zu diesen gehörten auch manche in der Folge sehr nützlich gewordene Chemische Präparate und destilherte Öle. Wie man in ienen als böchste und letzte Potenz in den Gebilden der Natur die Herstellung des lapis philosophorum suchte, so hoffte man auch in diesen die quinta essentia als wahre Panacee für Wiederherstellung der Gesundheit und Lebensverlängerung zu finden. Jede kare Vorstellung über die Natur der cestillierten Öle fehlte. Glaubten doch Philipp Utstad und andere aufgeldärte Forscher und Laboranten des 16. Jahrhunderts in dem Weingeist diese quinta essentia gefunden zu haben. Jeder wirkliche oder scheinbare Erfolg spornte nicht nur die Spagyriker und Alchemisten, zu denen damals auch die Mehrzahl der ärztlichen und pharmazentischen Laboranten gehörte, zu rastlosem Nachjagen nach dem vermeintlich nahezu erreichten Phantome an, sondern festigte auch den traditionellen Glauben an die Existenz iener imaginären Potenzen.

Bei dem eitrigen Betriebe und den mancherlei Fortschritten der Destillierkunst während des 16. Jahrhunderts verblieb indessen das Verständnis für die Natur der erhaltenen Produkte im Banne überkommener doktrinärer und theosophischer Ansichten. In diese Zeit lielen dann die tiefen Schatten hinein, welche die Schrecken des dreißig ährigen Krieges auf das kulturelle und geistige Leben Deutschlands warfen. Diese Deutschland vor allen Ländern sehwer heimsuchenden Religionskämpfe zerstörten Wohlstand und Gedeihen und Jähmten für hahezu ein Jahrhundert das wissenschaftliche und gewerbliche Leben der Nation. Überkommenes Wissen und Können in Künsten und Gewerben ging vielfach verloren. Aberglaube und die spagyrische Kunst erstarkten von neuem, und die abstrakte Alchemie erlebte, gleich ihrer ersten Blütezeit in der arabischen Weit, ihre letzte Fruchtreife im christlichen Zeitalter.

Während in jenen Zeiten in Europa und besonders in Deutschland die destillierten Wässer hauptsächlich als Arzneimittel angewandt wurden, war in Asien der Gebrauch wohlriechender Drogen tierischen und pflanzlichen Ursprungs und daraus hergestellter Wässer oder damit imprägnierter fetter und vereinzelter ätherischer Öle bei religiösen Zeremonien und zu Parfümeriezwecken ziemlich verbreitet. Interessante Angaben hierüber finden sich in den "Ain-i-Aknari", den Annalen des Kaisers Akbar (1542—1605), die gegen Ende des 16. ahrhunderts von seinem Historiographen Abul Faz1 in persischer Sprache geschrieben sind.).

Aloeholz, das früher eine grosse Rolle spielte, wurde zerkleinert in die Erde gegraben, wobei das minderwertige verkaulte, während der harzreichere Anteil, das reine Alocholz, übrig blieb. Es diente mehrfachen Zwecken; als Arznei, zum Parfümieren und Räuchern, als insektenvertreibendes Mittel u. a. Das Öl des Holzes, Chuwah genannt, wird destilliert, indem das zerkleinerte Holz mit Wasser in eine Tontlasche gegeben wird, deren Flals mit einem zweiten. mit Wasser beschickten Gefäß verbunden wird. Ein gesindes Feuer treibt das Öl in d'e Vorlage über, das zur Entlernung des rauch gen Gerachs mehrere Male (je öfter, desto besser) mit Wasser gewaschen wird. Über die Geschichte Les Rosenäles, das seinen Weg über Persien nach Indien land, wird berichtet, das die Gemahlin des Kaisers Jenanger in den mit Rosenwasser gespeisten Kanälen der kaiseruchen Garten auf der Oberfläche eine dünne Haut wahrnahm, die sie sammeln ließ. Dem abgeschöpften wohlr echenden Öl gab sie den Namen ilires Gemahls Att-t-Jehángiri. Andere Wässer, so aus Orangenund lasminblüten dargestellte, werden unter dem Sammelnamen Arau zusammengefaßt. Den Riechgräsern Andropogon Schoenanthus, A. muricatus und A. laniger begegnen wir unter den Namen Rus und Abir Izkhir. Von Harzen werden als bekannt erwähnt Storax, Benzoe, Weihrauch und Ladanum. Dieses wird richtig als ein aus "cyprischen und chiotischen Bäumen" (Cistus) gewonnener Körper beschrieben. Außerdem wird es aus den Bärten von Ziegen gewonnen, die Cistusblätter gefressen haben; diese Qualität gilt als die beste.

Der Campher soll zuerst in einem nicht weit von Ceylon gelegenen Lande gefunden worden sein. Auch ein mit Campher parfumiertes Surrogat war bekannt durch das "gewissenlose Leute sich auf Kosten anderer bereicherten". Auch der Borneo-campher war hochgeschätzt.

<sup>9</sup> David Hooper, Die Wohlgeruche bei den Moguis. Calcutta Review, Oktober 1904. Bericht von Schimmel & Co., Oktober 1905, 82.

Von antergeordneter Bedeutung erscheinen die außerhalb Indiens gewonnenen Riechstoffe Veilehenwurzel, Wurmsamen und Patchouliblätter.

Von tierischen Wohlgerüchen werden erwähnt Ambra, Zibet und Moschus.

Damals war in Deutschland alles Sinnen und Trachten auf die künstliche Herstellung des Goldes gerichtet, und das 17. Jahrhundert war dort reicher an Goldmachern als die beiden vorhergegangenen. Manche Fürstenhöfe, an denen Geldnot herrschte, waren die fruchtbaren Böden, auf welchem Adepten und Spagyriker die geheime Kunst betrieben. Von diesen aber erzielten nur sehr wenige praktische Erfolge, wie das dem vermeintlichen Goldmacher Böttger (geb. 1685, gest. 1719) gelang, der anstatt Gold die Kunst des Porzellanmachens erfand. Auf chemischem Gebiete vollbrachte das 17. Jahrhundert mit seiner allgemeinen Verarmung und Zerfahrenheit im wissenschaftlichen und praktischen Verkehr nur wenig. Fürsten, Gelehrte und Ärzte und alle Klassen der damaligen gebildeten Welt waren offene oder geheime Anhanger und Gläubige des Phantoms der Transmutation der Metalle.

Dieses alles andere chemische Forschen überwuchernde und zurückdrängende Streben scheint in Deutschland auch für die Dest Hierkunst eine längere Stagnation herbeigeführt zu haben. Sie wurde im Laufe des 17. Jahrhunderts nur von wenigen fern von dem Kriegsgetümmel auf deutschem Boden wirkenden Forschern und Laboranten gepflegt. Diese waren besonders Joh. Baptista van Helmont in Brüssel (geb. 1577, gest. 1644), Johann Rudolf Glauber in Amsterdam (geb. 1604, gest. 1668), Nicolas Lemery in Paris (geb. 1645, gest. 1715) und Wilhelm Homberg in Paris (geb. 1652, gest. 1715).

In dieser Zeit wurden auch dem Wasser in der Destillierblase Salze zugesetzt, z. B. Kochsalz, Pottasche, Alaun, Weinstein. Das Wasser sollte dadurch sehwerer werden, sodaß die Pflanzenteile sich nicht so leicht auf den Boden festsetzen und festbrennen könnten. Jedenfalls fand man auch, daß dadurch in manchen Fällen eine Erhöhung der Ausbeute eintrat. Der von Glauber empfohlene Salzsäurezusatz muß dagegen als eine Verirrung bezeichnet werden.

Auch mit diesen vermeintlichen Verbesserungen verblieb die Destillie kunst am Schlusse des für sie im allgemeinen sterilen 17. Jahrhunderts auf dem Boden empirise ich Experimentierens. Ebensowenig wurde sie gefördert durch die zu Ende des Jahrhanderts von J. J. Becher (geb. 1035, gest. 1681) begründete und von G. E. Stahl (geb. 1600, gest. 1754) vervollständigte, das gesamte chemisene Wissen für mehr als ein Jahrhundert beherrschende Phlogistontheorie. War diese letzte große Übergangsperiode der theoretischen Chemie auch eine geistvolle und fruchtbare, ihre zu Ende des 18. labrhunderts eintretende Reformation wohl anbalmende, so tehlte ihr für die Aufklärung der Zusammensetzung der ätherischen Öle jede Grundlage. Waren doch selbst die elementaren Bestandteile der Luft und des Wassers, ja die Natur der Elemente der Erd- und Mineralgebilde bis zur Mitte des 18. Jahrhunderts erst teilweise ermittelt.

Mit der Vervollkomminung und der algemeinen Benutzung der Destillationsgeräte in den Apothekenlaboratorien nahm die Technik der Destillation aromatischer Pflanzenstoffe und die Herstellung der Destillationsprodukte im Laufe des 18. Jahrhunderts wieder neuen Aufschwung. Die destillierten Öle wurden in größeren Mengen und wohl auch 'n besserer Qualität dargestellt, und ihre Verwendung nahm nicht nur im Arzneiwesen, sondern auch im Haushalt und in den Gewerben zu. So waren beispielsweise nach Auskunft der vorhandenen Literatur und später der Spezerei- und Arzneiwaren-Taxen gentscher Städte im Jahre 1500 ungefähr 13 destillierte Öle bekannt, im Jahre 1540 34 and im Jahre 1589 schon etwa 108. Das Dispensatorium Noricum des Valerius Cordus führte in seiner ersten Ausgabe im Jahre 1543 3 destillierte Öle auf, in der Ausgabe vom Jahre 1552 5, vom Jahre 1563 6 und in der Ausgabe vom Jahre 1589 56 destillierte Öle. Im Jahre 1708 waren ungefähr 120 destillierte Öle in den damaligen Laxordnungen aufgeführt.

Die Reindarstellung einer Anzahl wohlriechender destillierter Öle, und die Fertigkeit durch geeignete Mischung aus ihnen angenehme Wohlgerüche herzustellen, trugen nicht nur zur Verbesserung der Gewinnungs- und Destillierweisen der Öle, sondern auch zu ihrer vermehrten Benutzung bei. Die langsam erwachsende

Industrie der Öldestillation, wie sie nach beiläufigen Angaben in einigen der zuvor erwähnten Destilherbücher für Lavendelund Rosmari töl in der Provinz von Frankreich (Provence) schon im 15, and 16, labrhundert bestanden zu haben scheint, 1) sehuf wohl auch die ebenso allmählich erstehende Industrie der Parfümerien. Wie das "Ungarische Wasser", ein weingeistiges Destil at von frischem Rosmarin, 1) im 16. Jahrhundert, und der Aarmeliter Geist", ein weingeistiges Destillat von Melisse und Lavendel, ) im 17. Jahrhundert als die ersten Anfänge dieser Industrie gelten können, so gan die um das Jahr 1725 durch lonann Maria Farina in Köln eingeführte, nicht nur durch die treffliche Kombination pflanzlicher Wohlgerüche, sondern auch durch die Güte der dafin verwendeten destillierten Öle erfolgreiche Lau de Cologne-fabrikation die Anregung für die Herstellung mehrerer Öle") von bester Qualität. Diese Vorläufer in der Parfümerie-Kunst schienen bald allgemeinere Wertschätzung gefunden zu haben, infolgedessen sie allmählich zu der sehon um die Mitte des vorigen Jahrhunderts hoch entwickelten Parfümerie-Lidustrie emporwachs.

Mit der zunehmenden Wichtigke't der destillierten Ole und ihrer adgemeineren Verwendung trat man im Laufe des 18. Jahrhunderts auch der Erkenntnis ihrer Natur und Bestandteile näher. Der im Anfange des 18. Jahrhunderts an der Universität zu Leiden als Lehrer der Medizin, der Botanik und der Chemie tätige, ausgezeichnete Gelehrte Hermann Boerhave (geb. 1668, gest. 1738) stellte in seinem um das Jahr 1728 verfaßten Lehrbuche der Chemie'), der vollständigsten und klarsten Darstellung des gesamten chemischen Wissens seiner Zeit, den Lehrsatz auf, daß die flüchtigen Öle aus zwei Elementen beständen, einem gröheren harzartigen, in Wasser unföslichen Teile (mater) und

<sup>9</sup> Stehe S. 51.

<sup>7</sup> Sielte S. 33.

a Siehe Geschichte des Lavendel- und Spiköles.

h Siehe Geschichte des Melssenöles.

<sup>)</sup> Elementa chemiae, quae anniversario labore docuit in publicis prisartisque scholis Hermaniaus Boethave. Tomus primus, qui continet historiam et artis theeriam. Tomus secundus, qui continet operationes chemicus. Lugduni Batavorum !732 Londini 1732, 1735 Parisii 1732, 1733, 1753 Lipsiae 1752 Basiliae 1745 - Veneti 1745, 1759.

einem höchst subtilen, kaum wägbaren, ätherischen an sich vielleicht gasförmigen Teile (spiritus rector). Von dem ersteren Teile nahm man an, daß er allen destillierten Ölen gemeinsam und an sich einheitlich sei, daß die charakteristischen Geruchsund Geschmacksunterschiede der verschiedenen Öle aber durch den zweiten Bestandteil, den jedem Öle eigenartigen "spiritus rector" bedingt, und daß dieser wasserlöslich und das wesentliche und charakteristische Prinzip der Öle sei, welches ihnen und den destillierten Wässern Geruch, Geschmack und Wirksamkeit erteile. Die aureh Luft- und Lichtzutritt erfolgende Veränderung resp. Verharzung der flüchtigen Öle schrieb man, in Übereinstimmung mit dieser Theorie, dem Entweichen des "spiritus rector" zu.")

Diese Anschauungsweise steht wohl in ursächlicher Beziehung zu dem durch das ganze Mittelafter und bis zum 17. Jahrhundert waltenden Glauben an die subtilen Eigenschaften und Wirkungsweise der aromatischen Pflanzenstoffe und ihrer Wasserdestillate (gebrannte Wässer). Bei der Annahme der Wasserlöslichkeit des "spiritus rector" mußten diese Destillate die wirksamen und heilkrähigen Prinzipien der flüchtigen Pflanzenaromata in höchster Potenz emhalten. Boerhaves Lehrsatz über die dualistische Konstitution der flüchtigen Öle fand daher als der schließlich rationellste Aufschlaß für den Jahrhungerte langen Glauben an die wunderbare Heilkraft der "gebrannten Wässer", und als ein vollgültiger Beleg für ihre Beibehaltung in der Heilkunst allgemeine Annahme. Bei der Aufstellung der antiphlogistischen Nomenklatur im Jahre 1787 wurde daher der spiritus rector noch als zutreffend anerkannt und unbeanstandet als arome beveichnet.

Die ersten Chemiker, die in ihren Schriften die Ansicht über die dualistische Natur der flüchtigen Öle verließen und zu der Annahme zurückkamen, daß Geruch und Geschmack ihnen im Ganzen zukomme, waren der Professor der Medizin

<sup>9 &</sup>quot;In hoc autem olgo essentiali rursus subtilissimus, volatilis, pancus acerrimus, vix ponderandus, spiritus iterum complectitur il ud ori ne, qi od buic tot olgo dabat hane vim; goque ablato nihil in olgo . . . . Inquisici in pondus spirituam, invenire uch potui est." (Baerbayes I lementa chemiae) Tom. 2, p. 124–131.)

in Halle F. A. C. Grent) und der ausgezeichnete Chemiker Ant. François de Fourcioy ') in Paris, von denen der erstere im Jahre 1796, der letztere im Jahre 1798 die Unhaltbarkeit der Ansicht Boerhayes dartaten. Auch einer der bedeutendsten medizinischen und chemischen Forscher seiner Zeit, der Professor Friedrich Holfmann in Halle (geb. 1660, gest. 1743), ein Zeitgenosse Boerhaves, der die flüchtigen Öle mit großer Sprofalt dargestellt und beobachtet hat, 'I schloß sich dessen Ansichten nicht ohne Vorbehalt an. Hoffmann, ein vielseitiger und unbefangener Forscher und Schriftsteller, war sich über die Natur und Bestangteile der Öle indessen noch ebensowenig klar wie seine Zeitgenossen. Er unterschied durch Auspressung, durch destillatio per ascensum" und "per descensum" ) erhaltene Öle und nieht den "Schwefel" für ein Grundprinzip der Öle, von denen die bituminösen und empyreumatischen am reichsten an Schwefel wären,3) Auch glaubte er die Farbe und den Geruch der Öle durch den größeren oder geringeren Schwelelgehalt bedingt.

Von Interesse dürfte aus der eingehenden Behandlung der flüchtigen Öle in Hoffmanns Laboratorium und in seinen Werken unter anderem die von hm zuerst gewonnene Ansicht sein, daß der bis dahin für ein flüchtiges organisches Salz gehaltene Campher ein geronnenes ätherisches Öl sei,") sowie die von ihm gemachte Wahrnenmung, daß die meisten im oamaligen Handel befindlichen destillierten Öle mit Terpentinol, Oleum vini,

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Grens Cruncti<sup>†</sup> der Cheinie nach den neuesten Entdeckungen entwerfen und zum Gebrauch akademischer Vorlesungen eingerichtet. Halle 1796. Bd. 2, S, 217.

<sup>)</sup> Annales de chimie 25 (1/98), 242 und Foureroy, Système des commaissances chimiques. Paris 1801,

Frederici Holfmannii Opera omnia physico-medica. Denno revisa correcta et aucta. In sex tomos distributa. Genevae 1740 - 1761 - Veneti 1745, (7 Volumina - Neapel 1755, 25 Volumina.)

<sup>&#</sup>x27;) "Destillatio per ascensum" entsprieit der jetzt allgemein gebrauchlichen Destillationsweise, bei der die Dämpfe im Destillationsgefäß aufwärts steigen und oberhalb abgelettet werden. Bei der "destillatio per descensum" werden die Dämpfe gezwungen, abwärts durch das Destillationsmaterial zu gehen, im in das unter dem Destilliergefäß stehende Auflangegefäß zu gelangen, (Sjene Geschichte der Destillierweisen und der Destilliergeräte.

<sup>5</sup> Ibidem. Jon 4. Liber 1, p. 440-451.

<sup>5</sup> Hudem, Liber 72. Observatio 13, p. 44-50.

Alkohol und fetten Ölen verfälseht seie i.) Auch ermittelte Hoffmann die Ausbeute vieler Vegetabilien an ätherischen Ölen ) und das spezifische Gewicht der meisten damals gebrauchlichen Öle. )

Zu Anfang des 18. Jahrhunderts galt die Destillation als eine bekannte und allgemein geübte Laboratoriumarbeit. Das damalige Interesse wandte sich besonders der Ermittlung der Ausbeute an ätherischem Öle aus den Vegetabilien und den Eigenschaften der Öle zu. Dazu hatte wohl die von Glauhen behirwortete Destiliation und die Rektifikation zur Enfärbung und Auffrischung durch Alter dunkel gewordener Öle mittels verdünnter Salzsäuse Anregung gegeben.

Den Ansichten Glaubers!) und seiner Zeitgenossen trat Friedr. Hoffmann entgegen; er erklärte die Benutzung des spiritus salis!) oder der verdümten Schwefelsäure!), oder den Zusatz von Pottasche, Weinstein und Alam!) für die Destillation der Öle für zwecklos, billigte aber den des Kochsalzes. Er motivierte diesen Brauch durch die Erklärung, daß es "sehr richtig sei, Salz bei der Destillation hinzuzusetzen, weil es die Trennung der Ölterlehen oefördere und Fäuhris verhindere, Ferner mache es das Wasser schwerer, sodaß das Pflanzenmaterial nicht zu Boden sinkt und anbrennt; endlich reinige Salz das Destillat.")

Auch kehrte man bei manchen Pf.anzenstoffen, z.B. bei Wacholderbeeren. Wermut, Salbei und anderen Kräutern, zu

') Ibidem. Liber v5. Observatic 1, p. 1—9. "De oleis destillatis inque eoram destillatione observanda."

3 Hildem, Liber 72, Observatio 8, p. 27 - - 30. "Gravitas specifica ofeorum."

5 Ibidem. Pars 1, p. 36. Robe, durch Destillation von Nochsalz 2011.
Alaum oder Schwefelsäure bereitete Salzsäure.

<sup>9</sup>1 Crells Chem. Journ, 3 (1780), 30 Pfaffs System der Materia medica, 1815, Bd, 4, S, 50.

4 Glauberii Furni noci philosophici, Lugdani Batavorana 1648 — Prag. 1700. Pars, 1 p. 38 et pars 3, p. 31

3 Fr. Hoffmannii Opera omnia physico-medica. Supplementum secondom. Genève 1700, Pars 1, p. 730.

Frederici Hoffmannii Opera omnia physicosmedica Demio revisa correcta et aueta. In sex tomos distributa. Genevae 1740-4761 – Veneti 1745, 17 Volumna – Beapel 1753, 25 Volumina. Liber e7. Observator 2, p. st. 11.

<sup>)</sup> Johanni Rudolphi Glamberi) Farm novi philosopmer, Lugdom Batavorum 1648 - Amstelodami 1648 - Prag 1700, Pars 1, p. 35, 36 et 41, et pars 3, p. 30,

dem im 15. und fo. Jahrhundert fiblichen Verfahren der zuvorigen Cärung der Vegetabilien, zuweilen unter Zusatz von Honig und Hete 1 oder zur zuvorigen Durchfeuchtung mit Weingeist 5 zurück. Gewiß erreichte man damit eine größere Ausheute an weingeisthaltigem Öle, ohne daß man diese Verdünnung des Destillates durch Alkonol zu erkennen schien.

Die "abste gende Destillation" (destillatio per descensum) wurde von Hoffmann für die Bereitung einzelner spezifisch schwerer Öle, wie Zint- und Nelkenöl, als die bessere Destillierweise wohl in dem Glauben empfohlen, daß die hierdurch dunkelfarbigen, vermeintlich schwefelreicheren Öle, geha tvoller und besser seien.)

Mit der Zumahme des Gebrauches der destillierten Öle stellten sieh von der ersten Hällte des 18. Jahrhunderts an auch für diesen Zweig der Laboratoriumindustrie weitergenende Handelsinteressen ein. Es galt nicht nur gate, sondern auch gewinnbringende Produkte in besser konstruierten Destillierblasen herzustellen. Zur Anleitung dafür erschienen neuere "Destillierblächer".") welche mit denen früherer Zeit wenig mehr als diesen Titel gemein hatten, und welche nicht nur der Destillation "gebrannter Wässer" allein, sondern mehr der der flüchtigen Öle und zum Teil auch des Weingeistes galten. Damit aber stellte sich auch

b) Berlimsches Jahrbuch für Pharmacie 1801, 380.

h Demac vy. Laborant im Großen, oder die Kunst die chemischen Producte labrikmäßig zu verfertigen. Aus dem Französischen übersetzt, mit Zusätzen versehen von Samuel Hahmemann, der Arzneikunde Doctor und Physikus des Amtes Gommern. Leipzig 1784 S. 238.

<sup>1</sup> Fr. Hoffmannii Opera omnia physico-medica. Fom, 4. Observationum selectrorum libri. 1/17. Liber 1, p. 449-451. Supplementum secundum. 1703. Pars 1, p. 730.

<sup>4</sup> Von diesen waren die bedeutenderen:

Die zum allgemeinen Gebruuch wohl eingerichtete Destillirkunst. Auch die Bereitung verschiedener destillierter Wässer und Öle. Von G. H. Burghart. Breslau 1736. - Neue Auflage mit vielen Zusätzen von J. Christian Wiegleb. 1734.

Das Brennen der Wasser, Öle und Geister. Wohlengerichtete Destillierkunst und neue Zusätze. Von G. H. Burghard. Breslau 1748.

Traité raisonné de la distillation, ou la distillation réduite en principes avec un traité des odeurs. Par Dejean, Paris 1753, Deutsene Ausgabe, Altenburg 1754.

Traité des odems Suite du traité de la distillation. Par Dejean. Paris 1764.

das wissenschaftlich interessante und geschäftlich wichtige Problem der möglichst größten Ausbeute der Pflanzenstoffe an Öl ein.

Nach dem Vorgange von Johann Winther<sup>1</sup>), von Boerhave und Fr. Hoffmann richteten sieh die Arbeiten über destillierte Öle im Laufe des 18. Jahrhunderts unter anderem auf die Ermittlung des Ergebnisses der Destillation der gangbaren aromatischen Pflanzenstoffe an Öl. In dieser Richtung waren die Arbeiten des Professors der Medizin, Botanik und Chemie an der Universität zu Frankfurt a. d. Oder, Joh. Friedr. Cartheuses (geb. 1704, gest. 1769), <sup>2</sup>) des Berliner Apothekers Caspar Neumann (geb. 1683, gest. 1737) und der Pariser Apotheker Claude Joseph Geoffroy, (geb. 1685, gest. 1752) und Guillaume François Rouelle (geb. 1703, gest. 1770), <sup>3</sup>) von besonderem Werte.

Diese ermittelten durch sorgfältige, allerdings u.r. mit einfachen Destillierapparaten und im kleinen Maßstabe angestellte Destillationen die Ausbeute der gebräuchlicheren Pflanzenstoffe an flüchtigem Öle. Die von ihnen gewonnenen und in ihren Schriften oder in Zeitschriften veröffentlichten Resultate ihrer

9 S'elie S, 64.

7 Cartheusers Arbeiten über destillierte Ole sind enthalten in seinen: Fundamenta materiae medicae, Francofurt, ad Viadr. 1738 and Pariser Ausgabe 1752.

L'ementa Chymiae dogmatico-experimentalis, una com sympsi Materiae medicae selectioris. Hadae 1730. Editio secunda priori longe emendatios.

Dissertatio chymico-physica de genericis quitusdam plantaum principlis factours neglectis. Francol, ad Viadr, 1754, 4 duo secunda 1704.

Dissertatio physico-chemica medica de quinasdam Materiae medicae subjectis exarat, ac publice habet nunc iter resus. Trancol. ad Viadr. 1774.

Dissertationes nonnallae selectrores physico-chemicae ac medicae, varii argumenti post novam histrationem ad prehim recesat Francof, ad Viadi, 1778.

Pharmacología theoretico-practica praelectiombus academicis accommodata. Berolini 1745.

3 Caspar Neumanns Arbeiten über destillierte Öle finden sich im zweiten Bande seiner: Chymia medica dogratica experimentalis, oder Gründliche mit Experimenten bewiesene Medizinische Chemie. Herausgegeben von Christ, Hemr, Kessel. 4 Bände. Züllichan 1749–1755.

b) Geoffroys une Rouelles Arbeiten über Hüchtige Öle behinden sich in den Jahrgüngen 1700 bis 1760 der M\u00fcmoires de l'acad\u00e9me royale des sciences de Paris. Untersuchungen<sup>1</sup>) sind in die gesamte Fachliteratur ihrer und der Folgezeit übergegangen und haben bis zum Anfange des vorigen Jahrhunderts als maßgebend gegolten. Diese sowie andere Arbeiten über die destillierten Öle fanden durch das umfassende und für lange Zeit allgemein gültige Dispensatorium des englischen Arztes und Chemikers William Lewis<sup>2</sup>) Eingang in die englische Literatur.

Wie sehr zu Ende des 17. und im Laufe des 18. Jahrhunderts das Interesse für die Natur und Zusammensetzung der destillierten Öte, wesentlich wonl durch die Anregung einer Anzahl von Universitätslehrern, zunahm, und wie diese Öte mehr und mehr in Untersuchung gezogen wurden, ergibt sieh, außer aus den Arbeiten der genannten Forscher, aus der beträchtlichen Anzahl von Untersuchungen, welche als Gegenstand von Dissertationsarbeiten an deutschen Universitäten ausgeführt wurden. )

5 Die im Lanfe des 18. Jahrhanderts bis zum Jahre 1780 gemachten Beobachtungen über die Ausbente und die Figenschaften der destillierten Übe hat Reinfer in Frhat in tabellarischer Ausammenstellung im Jahre 1789 in Erlugt berausgegeben.

Eine gleiche auch den Ursprung der Öbe in Berücksuchtigung ziehende tabellar sehe Zusammenstellung hat Rayband in Paris bei Gelegenbeit der Pariser Indistrie-Ausstellung im "ahre 1833 im Johrnal de Pharmacie, August 1834 (in deutscher Bearbeitung in Buchners Repert, der Pharm. 51 (1835), 50 veröffentlicht. Eine weitere zeitentsprechende Bearbeitung dieses Gegenstandes und besonders der Darstellung und Ausbeute der Öbe wurde nochmals im Jahre 1850 und 1855 von G. H. Zeller im "Jahrhuch für praktische Pharmacie und verwandte lächer" und denmächst im Senderahdruck ("Studien über ätherische Öbe", Landan 1850, und "Ausbeute und Darstellung der ätherischen Öbe", Stuttgart 1855) veröffentlicht.

The new Dispensatory: Containing the theory and practice of pharmacy, a description of medicinal simples, according to their virtues and medicinal qualities, the description, use and dose of each article etc. Intended as a correction and improvement of Quinct. London 1753.

n Von diesen sind am meisten zu berücksichtigen:

 De oleoram destillatorum natura et usa in genere. Dissertatio ab David Kellner. Helinstadii.

1696. De niers destillatis. Dissertatio ab Henrico Rosenberg, Jenac.

1744. De cleis destriktus empyreumaticis. Dissertatio ab Christian I induer. Francolurii ad Viadrum.

1744. De sale volatili oleoso solido in oleis aethereis nonuniquam reperto. Dissertatio ab Ut. Gunther. Francofurti ad Viadrum.

1745. De oleis vegetabilium essentialibus. Dissertatio ab A. Fr. Walther, Linsiae.

1740. De spiritu rectore in regno animali, vegetabili et lossili, atmos phaerico. Dissertatio ali Gotfraed de Xhore. Leidae.

Alle diese Untersuchungen wurden indessen noch auf Grundlage falseher Prämissen vollzogen und konnten zu rechten Resultaten nicht gelangen. In den Doktrinen der Chemie stand man bis nahezu zum Ende des 18. Jahrhunderts noch in dem Banne der Phlog stont worte, und für die Ivonstitution der Hüchtigen Öte bestanden Boerhaves und Hoffmanns Glaubenssätze nahezu ebensolange fort. Bekanntlich wurden die Elemente des Wassers erst im Jahre 176e, die der atmosphärischen Luft im Jahre 1774 entdeckt, und die Phlogistontheorie erst um das Jahr 1785 endgültig abgetan.

Wie unfertig die Begriffe über die chemische Natur der ätherischen Öle selbst noch zur Zeit Schreeles waren, ergibt sich unter anderem aus einer im Jahre 1765 von der Universität Jena honorierten Dissertation, ') welche tolgende Hauptsätze aufstellte:

"Die wesentlichen Bestandteile der destillier en Ole sind zweierlei Art, beste und flüssige. Zu den ersteren gehören Schweiel oder Phlogisten, Erde und Salze, zu den letzteren Luft, Fener und Wasser. Der des Vorhandensem der ersteren spricht die Entzundbarkent der Öle, denn alles was mit Han me brennt, enthält reichlich Schwefel oder Phlogistum. Sodann spricht die Entbeund die Farbung der Öle dafür. Manche sind getb, undere grän oder blau, beim Alter verdunkeln die Farben. Jede Färbung aber rührt bekanntlich von Schwefel- oder Phlogistonanteilen her. Solche Öle haben einen derchdringenden Geruch, der nur durch den Gehalt von Hüchtigen salinen Schwefeteilen vernrsacht wird, sie enthalten daher Schwefel oder Phlogiston in genügend großen Mengen.

- 1747. De oleonum destillatorum usu multiplice principue in castris. Dissertatio ab Joh. Paul Zuegler. Attorfit.
- 1748. Dissertatio chemica maugitralis sistens dosimasiam concretionum mnounullis oleis aethereis observatarum ali F. Tagen. Regioniontanae.
- 1752. De oleis essentialibus aetherers commque modo eperandi et usu-Dissertatio ab Johann Friedr, Vangerow, Hallae.
- 1759. De oleis destillatis aethereis. Dissertatio ab Tr. W. Eiken. Helmstadi.
- 1765. De naribus alcorum aethereonum constitutivis. Dissertatio ab-Johannes Cur'sa, Schmidtius, Jonae.
- 1765. De partibus oleorum aethereorum constitutivis Dissertatio ab-J. Fr. Uaselius, Jenae.
- 1705. De oleis vegetabilium essentialibus, corunque partibus constitutivis.

  Dissertatio ab W. B. Trommsdorff, Effecti.
- 1778. De adulterationibas oleorum aethereorum. Dissertatio ab K. W. Chr. Müller. Goettingen.
- ") De partibus ofeorum aethereorum emstituticis. Dissectatio mauguralis per Johannes Christianus Schmidtius. Jenae d. 30. Maerz 1705.

Mit der Zeit verwande in diese Öle sich in eine harzartige Masse, was ohne Philogeston nicht denkbar ist.

Die ätherischen Ole breitnen immer mit stark rubender Flamme aller Rus aber besteht aus Lide, Salz, Wasser und Phlogiston. Mit Salpetersaure behändelt lassen sie Erde und Rolle zmück.

Manul e Üle haben ein größeres spezifisches Gewicht als Wasser; das hängt von deren größerem Gebaite an Frdbestandteilen und Salzen ab."

Bei den mit dem Anfange des 18. Jahrhunderts beginnenden Beobachtungen über die Eigenschaften der ätherischen Öle und ihr Verhalten gegen chemisch stark wirkende Substanzen ergaben sich zunächst nur oberflächliche Einblicke in ihre Natur. Viele von diesen Versuchen blieben indessen resultatlos, so unter anderem der von dem ausgezeichneten Chemiker Wilhelm Homberg (geb. 1652, gest. 1715) um das Jahr 1700 durch wiederholte Destillation flüchtiger Öle über Kreide und gebrannten Kalk<sup>1</sup>) unternommene.

Zu besserer Erkenntnis kam man auf dem Wege der Beobachtung. Man lernte die, vereinzelt schon im Mittelalter, dann aher von Valerius Cordus im Jahre 1539, von Joh. Kunkel im labre 1685, you J. H. Link im Jahre 1717, you Friedr, Hoffmann im Jalue 1701, von Caspai Neumann im Jalue 1719 und von anderen bemerkte kristallinische Abscheidung bei der längeren Aufbewahrung mancher destillierter, und die butterartige Erstarrung einzelner Öle bei Temperaturerniedrigung genauer kennen. Man hielt die kristallinischen festen Anteile für ein flächtiges Salz, später für einen jedem Öle eigenartigen Campher, wohl auch zuweilen für Benzoesäure.2) Fr. Hoffmann erklärte die Erstarrung des Rosenöls, des Anis- und Fenchelöls durch d'e Bildung einer geronnenen Modifikation der Öle, während Caspar Neumann im Jahre 1719 und Cl. J. Geoffroy im lahre 1726 die aus den flüchtigen Ölen bei längerem Stehen sich ausscheidenden Kristalle für Campher ansahen.") Solche beobachteten Caspar Neumann im Thymian-, Cardamomen- und

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>) Mémoires de l'académie royale des sciences de París, 1700, p. 298 und 1701, p. 129, und Chem. u. botan. Abhandlungen der Acad. d. Wissensch. zu Paris, Übersetzt von Steinwehr, Bd. 3 S. 155–157.

<sup>3</sup> Hagen, Dissertatio chemica manguralis sistens dosimasiam, concretionum in nominilis oleis aethereis observataram. Regiomonta iae 1748.

P. J. Macquers Dictionnaire de Chymie. Paris 1766. Deutsche Übersetzung von J. G. Leonhardi, Leipzig 1781. Bd. 4 S. 465, Anmerk. 9.

<sup>1</sup> Mémoires de l'académie royale des sciences de Paris, 1726, p. 95,

Majoranöl,") H. D. Gaubius in Leiden im Jahre 1770 im Pfefferminzöl,") J. G. Wiegleb im Jahre 1774 im Macisöl,") Arezula im Jahre 1785 im Lavendel-, Rosmarin-, Salbei- und Majoranöl.") Alle hielten diese kristallinischen Ausscheidungen für Campherarten, nur J. C. Wiegleb erklärte sie für "besonders geartete brennbare Salze".")

Die Einwirkung von starken Säuren auf ätherische Öle war um das Jahr 1663 sehon von J. R. Glauber untersucht worden.") Im Laufe des 18. Jahrhunderts wurden mehrfach Beobachtungen darüber bekannt, so über die Wechselwirkung zwischen starker Salpetersäure und destillierten Ölen von Olaus Borrichius im Jahre 1671.") von J. P. Tournefort im Jahre 1698.") von Hasse im Jahre 1783:") über die Reaktion mit Schwefelsäure von Jon. Kunkel im Jahre 1700.") und von W. Homberg im Jahre 1701.") Eingehendere Versuche über die Einwirkung von starken Säuren auf ätherische Öle wurden von Friedrich Hoffmann") und von Cl. J. Geoffroy im Jahre 1720.") und von G. F. Rouelle im Jahre 1747.") angestellt. Bei der Destillation der Öle mit starker Salzsäure, besonders wo sich diese möglichst wasserfrei erst entwickelt, glaubte man Verbindungen der Öle mit Salzsäure zu erhalten. Eine solche kannte sehon Homberg!") im Jahre 1700.

) De salibus alcalino tixis et campliora. Berolini 1727, j. 105.

 Adversariorum varii argumenti liber unus. Lekkae (77). Sectio 7, p. 48-112.

7 Vogels Lehisätze der Chemie. Mit Anmerkungen herausgegeben

von J. C. Wiegleb. Weimar 1775. § 342.

 Resultato de las experiencas hachas sobre alcantor de Morcia con ficencia. En Segovia 1789.

9 Sighe Anmerk, 3,

- R. Gla (beri) Prosperius Germaniae. Amstelod. 656.
   Acta medica et philosophica Hallmenses. 1671. p. 133.
- Historia regine scieniarum academiae. Autore du Humel. Parisii 1701. p. 495.
- 7) Crells Neneste Entdeckungen in der Chemie 9 (1783), 38. Crells Chem. Annalen 1 (1785), 417.

27) Laboratorium chymneum. Hamburg 1746. p. 347.

- O Chen hotan, Abhanclungen der königl, Acac, der Wissenselt, in Paris. Übersetzt von Steinwehr. 1, 720.
  - 1) Observatorium physico-chumcarium selectorium. 1712. Liber III, p. 123.
  - 1) Mémoires de l'académie royale des sciences de Paris, 1726, 95.

15 Ibidem, 1717, 45.

n Chem, botan, Abbandl, d. königl, Acad, d. Wissensch, in Paris, Übersetzt von Steinwehr, B, 155-157.

Die Darstellung einer bestimmten derartigen Verbindung, des vermeintlich künsnichen Camphers, gelang aber erst dem Apotheker Kindt') a Eutin im Jahre 1803 durch Einwirkung von Salzsäuredampten auf Terpentinöl.

Auch wurden um die Mitte des 18. Jahrhunderts die Löslichkeitsverhältnisse und die Farbe der destillierten Öle berücksichtigt. Von diesen Untersiteltungen waren die von Macquer im Jahre 1745 veröffentlichten Studien über die Löslichkeit destillierter Ole in Weingeist") die eingehendsten, während Wilh, damberg im Jahre 1707 und Jacob J. Bindheim im Moskaum Jahre 1788 Untersuchungen über die Ursache der verschiedenen Farben und des Larbenwechsels der Öle unternahmen. Der letztere gelangte zu dem Schlusse, daß die Farbe von dem mehr oder immder großen Gehalte an Harz herrühre, wele ics bei der Destillation in t übergerissen wird, weshalb zuch die dimkelfarbigen Öle hatzreicher zu sein pflegen. Auch wurde von Lindhe in die Ausbeinte im ätterischem Öl, besonders bei Namillen und Beifermunz, bei der Destillation größerer Mergen der Vegetabilien erunttelt.

Margueron studierte im ame 1793 und 1794 die Wirkung des Frostes auf ätherische Öle und beobachtete besonders das Erstamen und die Bildung von Kustallen und kristallinischen Absätzen bei eine Reibe der gangharsten Öle.")

Wie schon auf S. 70 bemerkt, gewährte die Phlogistontheorie für die Erforschung der organischen Körper und so auch der ärherischen Öle in keiner Weise einen Anhaltspunkt oder eine Grundlage. Als Cavendish um das Jahr 700 die Elemente des Wassers ermittelt und Scheefe und Priestley während der Jahre 1771") bis 177 den Sauerstoff entdeckt hatten, bahnte

Frommsdorffs Joern, d. Pharmazie 11 H. (1800), U.S.

Memorros de l'ac domic revale des sciences de Paris. 1715, 4.

Chem. botan. Abbandl. d. könig. Acad. c. Wissensch, in Par.s. Utersetz von Stemwebn. Bd. 3, S. 455-467.

<sup>5</sup> Creffs Chem. Annal. 1788 ff, 219 o. 188.

<sup>5</sup> Janua, de Cham, et de Phys. 2 (1704), 178. — Crests Cham, Annal, 1705 II (65, 50) ii 130.

A. I. con Nordenskiöld, Scheeles nachteltssene Briefe und Antzeichnungen, Stockholm 1892. S. XXI, 86, 408, 458 u. 466. Pharti-Brindschad Network II (1893), 28 u. 48.

A 11 marker, he after shen We

sich durch Lavoisiers Arbeiten und gestvolle Interpretationen allmähiich der Abtall von der Phlogistondoktrin und der Übergang zu der von diesem, und zeilgenössischen Chemikern ausgehenden neuen Lehre der chemischen Zusammensetzung der irdischen Stoffe an. Die Reform der chemischen Wissenschaft eröftnete auch für die Erforschung der ätherischen Öle neue Bahnen. Diese zu den schwierigeren Gebieten der organischen Chemie gerörende Gruppe von Pflanzenbrodukten fanz auch hinsie übech ihrer elementaren Zusammensetzung allmählich sachkundige Aufklätung.

Die ersten von den neuen Auscha angen beemflußten Untersuchungen dürften die der holländischen Chanker Dermann, Troostwyck, Bone und Lauwerenhang (gewesen sein welche den Danof ätherischer Öle durch glithende Lisemblie tereten und die entstehenden Gase entersuchten. Gebenzeitig machten sie den kuhnen Versuch einer synthetischen Darstellung err Öle durch Einwirkung von gasförmager Chlorwasserstottsaure auf das sogenannte olbäldende Nohlenwasserstottgas.

Die erste Unterstehung eines ätterischen Oles, weiche auf Grund der neuen Lehre ausgehihm wurde und wissenschaftbenen Wert hat, ist die von Flauton Labiffandrene i ausgehilmte Elementaranalyse des Terpentinäls, durch welche das bei allen Terpe ikohlenwasserstoften (Hemsterpenen, Terpenen, Sesquitund Polyterpenen) bestehende Verhälters von hint Nohlenstoftzu acht Wassersteindomen erkannt wurde.

Wie schon auf Seite 79 erwähnt, wurde i die in Laufe der Zeit oft Leobachteten kristallinischen Ausscheidungen aus ätherischen Öfen als Campher bezeichnet und auch meist als identisch mit Laurineencampter augeschen (was in einzelnen hällen wirklich zumid), weil sie mit diesem manche higenselanen, wie die Hüchtigkeit, die Löstichkeit in Alkohol und tetten Öfen, die Brennbarkeit mit rußender fam ne, geneinsam hatten. Gegen die summarische Bezeichnung Campher für die festen Abscheidungen wandte sich Berzelius unt tolgenden Worten

"Finge Schriftsteller hanen alle festen fürebrigen Ole Carrober genannt. Dies frit malessen den großen Übers und, daß man dadisieh der

h Jounn, de Chen et de Phys. 1791 II, 175 — Chet Chen Asnal 1795 II, 185, 345 u. 450

<sup>1</sup> Joann, de Pharmacie 4 (1811) 5.

wichlbekamiten Beneintung einer "Algemein angewendeten Substanz eine andere Budentung, als sie von alters her hatte, beilegt, und deshaln glaubte ich den Genrauch des Wortes Campher in dieser Beziehung gänzlich verwerten zu müssen."

Berzelius führte cann weiter aus, daß die flüchtigen Öle ein ähnliches Verialten wie die let en zeigen, daß sie wie diese ein Gemeige mehrerer Öle von ungleichem Erstarrungspunkt sein können, und daß es unter Umständen glücke, emige in ein eistarrendes, bei gewühnlicher Ten peratur lestes Öl und in ein hei niedrigerer Jemperatur illissiges zu trennen. Man könne daher diese Bestancteile durch analoge Namen wie bei den letten Ölen von einander unterscheiden, indem man das feste "Stearopten" und das lüssige "Elacopten" (von "..." flüchtig, "...... Talg und zu Öl) nenne.")

Dieser beachtenswerte Vorschlag hatte nur den Erfolg, daß man fortan die lesten Abseneidungen ätherischer Öle abwechselnd Stearooten und Campier namite. Selbst heutigen Tages sind noch Bezeichnungen wie Cederneamphe, Cubebeneampher und Wacholdereampber in Gebrauch.

In der nißbräuchtichen Anwendung des Wortes Campher gingen Souber/an und Capitaine!) später sogar noch weiter und nan iten die Hössigen Citorwasserstoffadditionsprodukte von Ferpenen "flässige Campher". Da man gefunden hatte, daß der Campher Sauerstoff enthielt, wurde die Bezeichnung Campher auch noch auf die sauerstoffhaltigen nicht testen Anteile Höchtiger Öle ausgedehnt.

Mit der Analyse einiger Stearoptene begann Dumas anfangs der dreißiger Jahre seine Unterstichungen über die ätherischen Öle. Wenn auch bis dahin sehoa eine ganze Reihe besonders aufräliger Erscheinungen an einzelnen Ölen beobachtet und beschrieben worden war, so längt eine planmäßige Untersuchung der Bestandteile erst mit Dumas an.

In seiner im Jahre 1833 erschienenen Abhandlung: "Über die vegetahil sehen Substanzen, welche sich dem Campher näbern und über einige ätherische Öle") teilt Dum as letztere in verschiedene Gruppen ein und unterscheidet:

<sup>16</sup> Bergefrus, Lehrbuch der Cheme. 3. Aufl. 1857. Bd. 6, 8, 580,

<sup>·</sup> Diebigs Annalen 31 (1840), 311.

<sup>1</sup> Longs Annales 6 1855, 245.

- 1) solene, die nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen, wie das Terpentin- und Citronenöl;
- 2) sauerstoffhaltige, wie Campher und Anisöl;
- 3) solche, welche wie das Sentol Schwetel) und wie das Bittermandelöl Stickstoff enthalten.

Bei der Elementaranalyse des lesten Pielferminzöls, des Camphers und des festen Anisöls bind er für diese die Zusammensetzung C. H<sub>in</sub> <sup>1</sup>/<sub>2</sub>O, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub> <sup>1</sup>/<sub>2</sub>O und C.H<sub>in</sub> <sup>1</sup>/<sub>2</sub>O. Man brauel t mazu verdoppeln, um die unseren heutigen Anschauungen emsprechenden Lormeln zu erhalten.

Von sauerstoffreien Ölen analysierte Dumas Terpentinöl und die Kuhlenwasserstoffe des Citranenöls und bestätigte de von Haufon-Labillandiere erhaltenen Resultate. In den Jahren 1832–1835 veräffentlichte Dumas weitere Abhandlingen, mit weise in Geneinschaft unt Pelouze und Peligot. Sie beziehen sich auf den künstlichen Campner (Pineachio hydrab, am Sembl, Zintöl, Terpentinhydrat, Irisöl, Pfeiferol, Wacholderbeeröl und angere Öle.

Fast gleichzeitig mit der ersten Publikation von Damas gaben Blanchet und Sell.) die Resultate ihres im Fieb gsehen Laboratorian i ausgeführten. Untersuchungen bekannt, die sich zum großen Tell auf dieselben Substanzen erstreckten, über die Dumas gearbeitet hat e.

Das bemerkenswerteste Ergebnis dieser Forschungen ist word die Erkenntnis der Identität der Fenchelöl- mas Amsol-Stearoptene.

"finige Jahre später (1857) erseinen die im hohen Grade wichtige und interessante Arbeit von Liebig und Wöhler über das Bittermandelöl.") Sehon im Jahre 1802 hatten Sehrader und Vaucuelin im Dest Bit der bitteren Mandeln Blausäure erndeckt. Im Jahre 1822 hatte Robiquet gezeigt, daß das äthe-

Der Schwerelgebalt des Sonfols wir 1sfel von Enriverige Joann de Pharm. 5 [1829] 20, 439 n. Jon. Trommson its Seines Johann der Pharm. 4 n. [1820] 250 erkannt worden. Auf die digent allere Ersel ein nu Jon Selwetebaussersteilentwickling bei der Destruttum werden Umreiberenfrichte wie kunnnel. Dill, Tenehel die Tatte T. V. Planche im Paris im Jakie 1820 aufmerfesam gemächt, chromitische its Senes John der Pharm 7 l. [1823], 3563.

<sup>(1)</sup> Limites Ann. Jen. 7 (1333): 454.

<sup>1</sup> Liolings Ann. len 22 1837, 1,

rische Öl in den Mandeln nicht präexistiere, und hatte zusammen mit Boutron Charlard 1830 das Amygdalin dargestellt. Es war ihnen aber nicht gelungen, aus diesem Körper Bittermandelöl zu gewinnen. Hier setzte die Untersichung von Liebig und Wähler ein, durch die bewiesen wurde, daß durch Einwirkung des Emulsins Amygdalin in Benzaldehyd, Blausäure und Zucker gespalten wird. Am Schlusse ihrer Abhandlung wiesen sie darauf hin, daß die Bluung des ätherischen Sentöls zu der des Bittermandelöß in naher Beziehung stehe, da der vom let en Öl belreite Senfsamen keinen Geruch besitze, und erst die Gegenwart von Wasser diesen hervorrufe.

Die Untersuchung des Senföls durch Will') im Jahre 1844 bestätigte diese Aunahme durchaus.

Das Interesse der Chemiker wandte sich jetzt der Untersuchung der durch Emwirkung von Salzsäure auf verschiedene Terpene entstehenden teils flüssigen, teils festen Chlorhydrate, der Erforschung des Terpinhydrats und dessen Spallungsprodukten zu.

Das Studium der hierher gebörigen Arbeiten wird dadurch erschwert, das Gerijsche von oft diel bis vier Substanzen für einheitliche Körper angesehen und als solche beschrieben wurden ), und daß fast jeder Autor, unbekümmert um andere Arbeiten, eine eigene Nomenklatur anwandte ).

Im Jahre 1803 hatte der Apotheker Kindt ) das leste Pinennonochlerhydrat entdeckt und es für "«ünstlichen Campher" erklärt, eine Ansicht, die auch von Trommsdorff") geteilt wurde. Die wirkliche Zusammensetzung dieser Verbindung ermittelte Dumas im Jahre 833. Bei dem Stidnum cesselben Körpers hatten nun Blanchet und Sell gefunden, daß beim Einleften

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Lienigs Annalen 52 1844, I. Vollständige Antikkirung der sich bei der Senfälpfildung abspielenden Vorgänge brachten erst die einemen Untersachungen von Will und Kurner im Jahre 1864, Liebigs Annalen 125 1864, 257.

Diese Verwittung hat his in die neueste Zeit gedauert, his Wallach Klatheit in die sehr verwiekelten Vorgänge brachte.

Die geschiebtische Lutwicklung dieses Feils der Eerpenchemte ist von 1. Kreiners "Terpese ime Ferpenderwate, ein Beitrag zur Geschichte der anberischen Öle" (Pharm. Randschan. [Neuyork.] 9 [1891]. 55, 110, 150, 2.7, 237 und 10 [1892]. 10, 31, 60, beschrieber worden.

Trommsdoms Journ, der Phann, 11-1, 4805, 132,

<sup>·</sup> Ibidem S. 15%

von Salzsäuregas in Terpenti töt sich neben dem testen auch ein flüssiges Chlorbydrat bilde.

Das feste Dipentendichlor tydrat (salzsaures Citronenöl von Blanchet und Sell, oder künstlicher Citronencampher von Dumas) war im Jahre 1807 von Thenard entdeckt worden

Mit der Untersuchung dieser und ahnlicher Verbindungen beschäftigten sieh Soubeitan und Capitaine (Terpentinöl), Deville (Terpentinöl, Elemiöl), Schweizer (Caven) und Berthelot) (Terpentinöl). Die Entstehung des Terpinlivdiats und die Einwirtung von Säuren auf cieses stedierten hauptsächlich Wiggers List, Deville und Berthelot.')

Eine in dieselbe Periode Taliende Veröttentlichung von Creihardt und Cahours') (1841) ast insofern von Interesse, als in ihr eine Definition der ätherischen Ole gegeben wird, die sielt mit den noch heute giltigen Ansiehten ungefaur deckt. Die Vihandlung ist auch deslicht wichtig, weil darin neue Untersuchungsweisen bekannt gegeben werden. Über die Öle im allgemeinen sagen diese Autoren:

als gibt in der hat mat sehr wenne, welche sich bristallischer gebilten assen, die meisten auch die 1g am bestehen aus Gemangen von wer and selbst drei eigentlimlichen Stohen, die man mit selben bach bestillation bei verselt edenen de mperaturen im sich erhält."

Die Trennung der einzelnen Körper wird von ihnen durch Auskristallisieren des festen Bestandteils bewirkt, ferner dadurch, daß man den leichter siedenden Kohlenwasserstoff durch Dest IIation des roben Öles bis 20 – 30° unter seinem Siedepunkte (sollert.)

- 's für die spatere Zeit sind zu neimen: Oppenfrei v. 1861, Left und Ritter (1884), Bouchardat und Lafoat (1886) und schließlich Wallach (1884) 1887).
- 'i Denselhen Gegenstand venolgten weiter Oppenheim (1804), Flawitzky (1879), Tilden (1878-79), Bouchardar and Vorzy (1887). Auch hier war es wiederum Wallach, der ihneh exakt ausgehörte Versache die Einwirkung einzelner Sämen in verschiedeben Konzentranonen und Terputhydiat studierte und die hierbei entstehenden Korper identitizierte.
  - a Liebigs, Annalen 35, 48411, 67.
- be fractionierte Desallation war her der Un'ersteinung eer little tischen Öle schon etwas hither gebrauenlich. Schon im Jahre 1858 hat Walter Pienerminzöl der "gebrochenen Desaffation" unterworfen (Ginelin, Handbuch der Cheine IV Aarl. Bd. 7a. S. 1844). Im Jahre 1840 spinent Völlekel (Liebigs Annalen 35 [1840], 2000 vom "Iraknommerter Dest flati in" Selbst Blanchet und Sell benutzten schon im Jahre 1853 die Liaktom ernung mit Wasserdampf zur Treinung und landen, daß bei so destillierten Citrone voll das zuetst Übergehende hei 107." C. das Letzte her 173." C. siedet,

Allein auf diese Weise kann der Kohlenwasserstoff nicht ganz von sauerstoffhaltigen Beimengungen befreit werden, weshalb man ihn mit schmelzendem Ätzkali behandelt. Aber auch die Sauerstoff enthaltenden Ameile werden der Behandlung mit schmelzendem Iva.i unterzogen und so aus Cuminöl (Römisch Künnbelöl) Cuminsäure, aus Baldrianöl Baldriansäure erhalten.

Eines mehr weinger kraftigen Mittels bedienten sich Rochleder, Persoz, Laurent und Gerhardt, um einen Einbliek in
die Matur der ätherischen Öle zu gewinnen. Sie oxydierten
entweder das Öl selbst oder einzelne Fraktionen um Chromsäure oder Salpetersäure. Ihre Versuche erstreckten sich auf
Baldrianöl, Salbeiöl, Alisöl, Sternanis- und Fenchelöl, Rölu sch
Kümmelol, Zimtöl, Rainfarnöl und Esdragonöl. Die aus den
Oxydationsprodukten gezogenen Schlüsse waren teils richtig,
teils latsen. So hatte zum Beispie Gerhardt auf die Identität
der von Laurent durch Oxydation des Esdragonöls erhaltenen
Dragonsäure unt Anissäure hingewiesen und behauptet. Esdragonöl und Anisöl seien Labsolut identisch". Die Schlußtolgeung
war talsen, denn das Anethol des Anisöls ist Paramethoxypnpenylbenzol, während im Esdragonöl Paramethoxyaftylbenzol i
die Entstehung von Anissäure bei der Oxydation veranlaßt.

Bei diesem Oxydationsverfahren war es aber immöglich zu entscheiden, ob ein nach der Oxydation erhaltener Körper schon vorher in Jem Öle war oder nicht. So wurde nehrfach Campher in oxydierten Ölen gehinden, der, obwohl er, wie z. B. beim Baldrian- und Salbeiöl, von Borneol herrührte, als ursprüngliel er Bestandteil augesehen wurde. Es müssen schon Persoz Zweifel über die Zufänglichkeit der auf den Oxydationsresultaten aufgebauten Schlüsse erstanden sein, denn er ließ es inemsehieden, ob im Rainfarno der Campher im Öle selbst vorhanden gewesen sei oder nicht. Tatsächlich enthält Rainfarnöl selion von Anfang an Campier, it der widerstandsfähiger gegen Oxydationsmittel ist als die übrigen Bestandteile des Öles.

Von großer Bedeutung für die weitere Entwicklung der Chemie der ätherischen Öle sind die in die Zeit vom Jahre 1852

<sup>11</sup>s warde dies zuerst in Laboratorium von Schimmel & Co. Beticht von Schimmel & Co. April 1802, 171 geharden und später von Urtmans (Compt. tend, 117 [1805], 1880 bestätigt.

h Benehr von Schrimme & Co, Oktober 189a, 34,

bis 1803 fallenden Arbeiten Berthelots gewesen, die hauptsächlich die Nohlenwasserstoffe der atherischen Öle zum Gegenstand der Untersuchung hatten.

Berthefot's studierte in erster Linie den Kohlenwasserstoff des Terpenlinöls und die aus dem Chlor tydrat entstehenden Isomeren und Polymeren. Aus dem Pinenchlorhydrat erhoeit er durch Erhitzen mit stearinsaurem Baryt oder benzoesaurem Nattron einen neuen Kohlenwasserstof, den er das "eigentliche Camphen" i nannte umser heutiges Camphen und das je nach dem angewanden Terpentinöl oder dem salzsäureentziehenden Mittel entweder inaktiv oder rechts- oder linksdrehe is erhalten wirde.

Berthelot unterscheidet folgende Ivohlenwasserstoffe:

- Ferebe (re) d'Prica aus tem ossedes) Terpentard, lanks diebend, Siedepinkk Int., Gib en reladiciones Moro chlothydra, sow camer greometer Bedreginger em matrices D'hydrochloria d'apparencichla hydrati.
- Ferregamphen the arphen was deterfered entered to the optisch alarm, linked chend, bei the school and and but too seedend. Bilder now Salisability our rechtscheichee Chromodial.
- Australien (d.P.nen) aus amerikaniselem (e.pennal, Sickerpunkt 161), rechtschehen wie sem chkultwerat. Sen vollaler gegen Salzsähre ist der i des Torebentens, malog.
- Austracamphen re-complien aus Australiene rochiebet ein spricht der i Terecamphen.
- Inaktives Camplien "Campben kann dar ir entspreckerste Behandling aus den Cittorwasserstoffverhiede (ges soword Australiens erhaten werden).
- b. Tereben , bei bit siedend.
- 5 Compt. rend. 55 (1865). 146 in 373; auch Trebus. Annalen, Supt. II (1862-65), 225.
- i Sourcettan und Capitaine haben die Bezeichnung Camphen ist alle Roldenwusserstöße C.H. angewandt. Debigs Arnalen 34 [1819], 311.
- The Das Rotations termingen des differese ten De worde begist van B. Parking Jaste 1817 an Iranzosischen Terpenturöl (Memories de Lieudenne des softences 18 [1817]), spater auch un Chronenal berbachtet. Berdent Ferpenturol wurde Truksdiehung, bei Uttronenol Rechtsdiehung bestelstellt, im Jahre 1847 land Leeson in London, dab das ährerkartische Terpenturol, ein dem Granzosischen entgegengesetztes Rotationsvertungen bestätt, eine Beobachtung die bahl darant von Perentu und einfahrung bestätigt wirde. Perentur führte die Bezeichnung karvogyvate und sextrogyvate für bisch und rechtsdiend ein. (Pharmacentreal Journ 1, 5 [1845], 704
- 6 Dieser von Berthefor für einen emhönlichen Roblemasserston gehaltene Körper besteht nach Ribas aus einem Gemisch von Leipen.

Die genannten sechs Kohlenwasserstoffe sind somer und haben die Formel  $C_{\rm in}(H_{\rm p})$ 

Die folgenden sind mit den ersteren polymer:

- . The dissiper ber 250" stedender Rohlenwasserstob, welcher wahrscheinlich Sesquitereben C. H., ist
- Die Ditterensen Devilles Colophen C., H., eine gegen 300° siedende maktive Düssigheit
- Verschiedene Polytereber e C., H., Flüssigkeiten von immer zunehmene Zähigkeit ohne Botationsvermögen, deren Siedemakt zwischen 2000 und der Dunkehretylinhätze hegt.

Berthelot fährt cann, nachdem er die Bildungsweisen cer enzelnen Kohlenwasserstoffe besprochen hat, fort:

Ji der Far st nach den bekannen Latsachen der Rob enwasserstoff C. II. wenn in gewissen unter seinen nannhehen Zuständen dem als Terenenten v. B. zernnungen, der Ausgangspankt für zwei Redien.

- , the contourten, der Campholodille (Noboelika hydrate oder Chloricassetstoffsame-Campholather  $C_1, H_1$  Cl. Campholo $C_1, H_2$  Campholodoviole  $C_1, H_2$  Or
- Z. once zweintningen, der Terpit eine i Dichterhydrate  $C_0, H_0, Cl_1$  ferpiten  $C_0, H_0$  Hydrate  $C_0, H_0, O_2$

Jede dieser beiden Reihen bilder eine großere Grippe, welche sich wieder in sehenda in Reihen (Australen, Terebetten etc. teilt, deren parallele und sannere Glieber sich zu zweien entsprechen; jede lad als expus einen malanen koblenk öserston, nanalleli in der ersten Gruppe das Camphon und it der zweiten das ferpien."

Einen ähnlichen, aber viel weniger detallberten Klassifikationsversuch machte kurz darauf Gladstone I, nachdem er bei einer großen Anzahl ätherischer Öle das spezuische Gewicht, den Brechungsindex und das Drehungsvermögen ermittelt hatte. Er isolierte aus verschiedenen Ölen die Nohlenwasse stolle durch braktionierte Destillation, reinigte sie durch Sieden über Natrium und teilte sie in drei große Gruppen:

- 1, softhe mit dem Siedepankt fon 170°; sie besitzen die Zusummensetzung C<sub>16</sub> H<sub>10</sub>
- Ivohlerwassetstolte, deren Siedepunkt "wischen 244 und 260" hegt; sie entsprechen der Formel C., rl<sub>B</sub>;
- die letzte Gruppe wird durch Colophen C<sub>m</sub> H., vom Siedepunkt 34.5" tepräsentier:

Cymol and Camphet. Power and Kleber wiesen im Tereben Cambhen, Dipenten, Terpinen and Cymol rach. Bhann, kundschan [Nepyork] 12 [1894], to-

Ber, befor Enderte den Samen Borncot in Camphol um. Liebigs Annalen 110 (350), 368. Sach Compt. rend. 17 (1818), 366.

Später une zweite Arbeit. Midem 25 (1872), L.

Um diese Zeit wurde auch der Name "Terpen" in die Wissenschaft eingeführt. Er scheint von Kekulé hei zurühren, in dessen Lehrbuch der organischen Chemie (1800) Bd. 1. 437 sieh folgender Passus befindet:

Robbenson in der Aufrechten und die Zahlreichen unt ihm seineren Kohlenwasserstoffe, welche im allgemeinen als Ferpense bezaichbet werden mögen."

Von großer Bedeutung für die Erkenntnis der molekularen Struktur der Terpene wurden die Untersuchungen von Barbier. Oppenheim und Kekulé, etreh die nahe Beziehungen der Terpene zum Cymol nachgewiesen wurden.

Fast gleichzeitig erhielten Barbier!) und Oppenheim durch Erhitzen des aus dem Terpin gewonnenen Dib omids, für sich oder mit Anifin, Cymol. Kekulé ) gelangte durch Einwirkung von Jod am Terpentinöl zu demselben Kohlenwasserstoft. Flieraus glaubte er schhefien zu dünen, daß im Terpentinöl sechs Kohlenstoffatome in ähnlicher Weise ge unden seien wie in Benzol, und daß an zwei dieser ringförung ge undenen Kohlenstoffe die Seitenketten, Methy und Propyl, in derseben relativen Stellung wie im gewöhnlichen Cymol 3 angelagen seien.

Diese Auschaufung ist lange herrschene gewesen, und erst die Arneiten der neueren Zeit haben Tatsachen zu Tage gefördert, die sieh mit ihr nicht in Einklang bringen lassen.

Hiermit hatte die Frage nach der Konstitution der Terpene begonnen, für welche die von Bouchardat ) im Jahre 1875 entdeckte Synthese eines Terpens – Polymerisierung von Isopren C.D. zu Dipenten C.o.Fl. – von großer Wichtigkeit wurde.

In demselben Jahre land Tilden"), daß der Nohlenwasserstoff des Terpentinöls mit Sitrosylchlorid eine se ion lenstallisierende Verbindung gibt.

Zusammen mit Stenhouse warate er diese Reaktion auf ute Terpene aus Salbeiöl, Pomeranzenöl, Citronenö, und Bergamottöl

<sup>\*</sup> Compt. rend. 71-41872, 194.

Berl. Ber chte 5/1872, 94.

Bert, Berichte # (1875), 137.

<sup>!</sup> Die Rekulfesche Campherformel ging aus denselben Erwagingen hervor.

<sup>.</sup> Compt. rend. 80 (1875), 1440.

<sup>5</sup> John, Chem. Soc. 28 (1875), 515. Bildem 31 (1877), 553. -- Pharmaceutical John. III 8 (1877) 191.

an und machte deren Verhalten gegen Nitrosylchlorid zur Grundlage eine neuen Einteilung, worüber er sich folgendermaßen äußerte:

"Die natürheben ferpene sind bir doke Plässigseiten, deren spezinsches Gewicht von inteelähr 0,81 his angefähr 0,86 se mankt. Man kann sie in folgende zwei Umppen einteilen:

- Ferpeatingruppe, Siedepard To 100%. Schnelzpinnt der Sitrosodem ite. 20%. Die Terpene Jieser Gruppe geben kristallinisches Internitydiat.
- 2 Orangebetoppe. Siedepinkt 17: 176% Selmelzpinkt der Sirrosoderivate 71% Diese Kolifenwassersrötte geben mach Wie gers Verfaltrem bem bestes Terpinhydratab

The model Groppe gehörenden Elnssigheiten sind allotrope Modelikationen con denselben Konfenwasserstoll, die sich voneinunder darch ihr verseniedenes Verhalten gegen prikristertes Licht untersenieden. Es wird sich jedoch bei verderen Untersachung wohl heransstellen, daß die Terpene von mehreren verschiedenen Pilanzen wirklich alentisch und nicht isomer sind. Dies ist wahrscheinlich her den Terpenen des franzosischen Terpenrus und den des Salbe als der fall und ehensoner den Terpenen des Orangen, Bereauter, und Caronenous."

Die Voraussage Tildens, daß sich die Zahl der Terpene als weit geringer berausstellen wirde, als man nach den damals vorliegenden Literaturangaben hätte annehmen müssen hat sich in vollem Umfange bestätigt. Seine Klassifizierung war jedoch unzureichend, da durch sie nur der kleinere Teil der Terpene eingrupplert werden komte; auch war das Material zu einem solchen Versuch noch viel zu wenig gesichtet, da die Chemie der ätherischen Öle zur damaligen Zeit noch eine fast zusammenhanglose Reihe von Einzelbeobachtungen darstellt, deren Studium durch die willkürliche Nomenklatur bedeutend erschwert wurde. Nur durch eine planmäßige Durchforschung des ziemlich ungeordneten, wüsten Gebiets konnte man zu einem klaren Überblick gelangen.

Daß man heute imstance ist, die große Anzahl von Terpenen und ihren Abkömmlingen scharf zu unterscheiden, ist in erster Linie den auf ausgezeichneten Experimentaluntersuchungen basierten Forschungen O. Wa Taichs, des Schöpfers der modernen Terpenchemie, zu verdanken.

Wegen der Ummöglichkeit, die innerhalb eines geringen Temperaturintervalls siedenden Terpene durch traktionierte Destillation zu trennen und in reinem Zustande zu isolieren, arbeitete Wal-

Diese Angabe ist artim ich; Dipenten und Linnonen geber, ebenfalls Terpinbydan, Vergl. Flückiger Arch der Pharm 222 1884, 362.

tach Methoten aus, die mit Hilte kristallisierter Derivate den sieheren Nachweis der einzelnen Terpene auch in Gemischen mit anderen ermöglichten. Als erst die Anzahl der einzelnen Individuen zu übersehen war, konnte mit Erfolg an das Stad um der Beziehungen der Ternene zueinander, der stattfindenden Übergänge, der Erforschung des Zusammenhangs mit den sauerstoffhaltigen Abkömmfingen, sowie an die Konstitutionstragen herangetreten werden.

Diese Aufgabe ist insofern als gelöst zu betrachten, als die Charakterisierung der Terpene keine besonderen Schwierigkeiten mehr bietet und die meister. Übergänge klargestellt sind. Die Konstitut on ist zu einem großen Teile, wenn auch noch nicht fiberall, sieher ermittelt.

Wallach begann seine at sgedehnten, noch jetzt andauernden Forschangen im labre 1884 mit der Untersuchung des Wurmsamenöls (Oleum cinae)) und schon im Jahre 1887 war er mistande zu zeigen, caß die Anzahl der untärlieb vorkommenden Terpenverbindungen weit geringer ist, als man bis dahm annabm, Wit Hilfe gut kristallisierter Derivate, von denen die Tetrainomide, die Additionsprodukte von Halogenwasserstoff und anorganischen Stickstoffverbindungen, wie Sitrosochloride, Sitrosate, Sitrosite una Nitrite, sowie besonders auch die davon sich aleitenden Nitrolamine hervorzuheben sind, konnte zum Tei eine Trenning und Reindarstellung der Terpene ermöglicht werden, während durch weitere Abwandlungen aus ihnen ganz neue Körperklassen erhalte i werden konnten. So Feßen sich bald acht Terpene schart vonemander unterscheiden, für die Wallach folgende Nomenklatur einführte. Pinen Camphen, Emonen. Dipenten, Sylvestren, Terpmolen, Terpmen und Phellandren Audiesen kamen im Verlaufe der weiteren Untersuchungen noch einige hinzu, z. B. Fenchen. Ebenso wurden die Sesquiterpene, wenn auch weniger ausgedehnt, in den Kreis der Betrachtungen gezogen und drei von ihnen gut charakterisiert, nämlich Cacinen. Caryophyllen und Cloven. Die zur Anwendung kommenden Reak-

t onen wurden meist zunächst an einfacheren Körpern studiert, wudurch eine Reihe von Abhandlungen entstand, die sich z. B. auf Amylen, Inden, Metnylinden, Anethol, Isosafrol etc. erstreckten.

Mit dem Studium der Kohlenwasserstoffe ging natürlich eine systematische Untersuchung der viel reaktionsfähigeren sauerstoffhaltigen Terpenverbindungen Hand in Hand, über deren Natur fast noch weniger feststand. Auen sie winden in ähnlicher Weise wie die Terpene durch aristallisierte Derivate scharf charakterisiert.

Die genetischen Beziehungen, die zwischen den Terpenen selbst sowie zwischen diesen und den sauerstoffhaltigen Ver-Lindungen besichen, wurden durch Ausführung einer großen Zahl von gegenseitigen Übergängen gezeigt, was für die Erkenntnis der Konstitutionsverhältnisse von größte. Bedeutung war und wodurch neben zahlreichen neuen auch durch ihr Vorkommen in Atherischen Ölen interessante Norper dargeste It wurden, z. B. Wetherhensen. Hier seien nur kurz die zwischen einigen Terbenen, Terpinliydrat, den Terpineolen, den Gliedern der Carvonreihe. Cincol, sowie dem ersten synthetischen ferpenoxyd, dem Pinol une Pinolhydrat bestehenden Beziehungen hervorgehoben, ferner seien erwähnt die bis in die neueste Zeit reienenden Arbeiten über das Terpinen und dessen Derivate, die Terpinenole, Terninenterpin und Terpinencineol, und ihre Beziehungen zu Sabinen und Thujen. Ein Kapitel für sich bilden die ausgedehnten Untersuchungen in der Campher- und Fenchonreche, die durch Auf indung des letzteren Ketons in seinen verschiedenen optisch someren Formen ermöglicht wurden und zei Darstellung zahlreicher Dervate geführt haben; ebense schlossen sich an die Entdeckung des Thujons eingehende Untersichungen an.

Als durch die Spaltung des Pulegons das 1,3-Methylhexanon ein leicht zugänglicher Körper wurde, setzt die große Rethe von Untersuchungen auf dem Gebiete der alievelischen Verbindungen ein, die meist in engem Zusammenhange mit denen der Terpenkörper stehen, da der Verlauf einer Reaktion öfters an diesen eintacher gehauten Körpern studiert wurde, um dann at i die komplizierter zusammengesetzten Terpenkörper übertragen zu werden. Ferner dienten diese einfacher gebauten Korper, die auch wie z.B. Isopropy bexenon, Nopinon Sabi iaketon, mehrfach aus anderen Terpenkörpern dargestellt waren, zur Auslührung

von Synthesen von Terpenkörpern. Hierbei wurden in zahlreichen Arbeiten studierte Kondensationsmethoden, besonders die mit Bromfettsäureestern herungezogen und so z.B. die Synthese der Menthene, des Phellandrens, Terpinens, -Pinens, Lenchens, sowie homologer Terpene und Terpenkörper ausgehihrt.

Einen breiten Raum nehmen in den Wallachsehen Untersuchungen auch die zur Entwirrung der gerade in der Terpengruppe heirschenden verwickelten Isomeneverhalmisse unternommenen speziellen Arbeiten in Anspruch, die sich auf Stud en über Razemie, optisches brehungsvernögen, Molekulavrefraktion, Ringsprengung, Ringsculießung, Ringerweiterung Hydrotation u. a. teils physikalischer, teils chemischer Natur erstrecken.

Nachdem bereits durch die ersten Wallachsehen Arbeiten die Hauptschwierigkeiten bei der Untersuchung atherischer Ölebinweggeräumt waren, entwickelten auch andere Chemiker auf diesem Lelde ihre erfolgreiche Latigkeit.

Die im Jahre 1893 begonnenen Arbeiten A.v. Baevers, die in den Bänden 26 - 34 der Berichte der Jeutschen chemischen Gesellschait veröffentlicht sind, haben ebenfalls die Ermittlung der Konstitution der Ferpene und ihrer Verwandten zum Gegenstand.

Umtaßte das Arbeitsgebiet Walfachs und v. Baevers vornehmlich Körper mit rangforn ig gebandenen Atomkompiexen, so wandte sich Seminter zunächst denen mit obene- Neue zu. Seminter hatte die interessante Entdeckung gemacht, daß einige in ätherischen Ölen häntiger vorkomme ide Alkohole und Aldehyde wie Geraniol, Linalool, Citral and Citronellal, zu den ale nhatischen Verbindungen gehören. Er fand, daß sie gerade so wie die ringförmigen, leicht in Cymol überzuführen sind. Später erstreckten sich die Untersuchungen Seminters auf beinahe alle Gebiete der Chemie der ätherischen Öle, ant Terpene (Sahinen, Camphen, Phellandren, Dibenten), Sesquiterpene, Wetone (Menthon, Thujon, Pulegon, Lenchon, Camphenilon). Unter anderen k ärte Semmler die Konstitution des Bucchcamphers, des Santalols und des Myrtenols auf. Ihm verdanken wir die Kenntnis vieler bisher unbekannte. Bestanateile des Eberwurzel-, des ostindischen Sandelholz-, des Pilea-, des Avapanaöles und anderer, Die Resultate dieser Arbeiten sind fast alle in den Berichten der deutschen chemischen Gesellschalt') veröffentlicht worden.

<sup>·</sup> Berl. Benchis 23 (1893) bis 41 (1998)

In den Aufang der Oer Jahre des vorigen Jahrhunderts fallen die erfolgreichen Unte suchungen Tiemanns und seiner Mitarbeiter aber das Iron, den Haupthestandteil des Irisöles, die in ihrem weiteren Verlauf zur Synthese des Ionons, des künstlichen Veilehenaromas, führten. Im Ansenlaß hieran veröffentlichte Tiemann zahlreiche Ablundlungen, die die Chemie des Citrals zum Gegenstand hatten.

Acker den genannten Gelehrten waren und sind noch gegenwärtig zahlreiche in- und ausländische Chemiker an der Untersuchung emzemer Öle und der Erforschung der Konstitution der Terpene und ihrer sauerstofthaltigen Derivate beteiligt. Diese Arbeiten sind, soweit sie sicht auf die Zusammensetzung der ätherischen Öle beziehen, in dem speziellen Teile dieses Briches angeführt worden.

Die Konstitutionsbestimmungen der Terpenabkömmlinge gehören wegen der großen Ve änderlichkeit und besonders wegen der hintig stattundenden Umfagerungen und Uebergänge zu den sehweragsten Aulgaben der o ganischen Chemie. Ein typisches Beispiel hierfür bietet der Campher.

Opwohl der Campher im reinen Zustande dem Forscher in ungeheuter Menge zur Vertügung stand, ist es doch erst nach einer Arbeit von mehreren Jahrzehmen, während der gegen 30 Strakturformeln aufgestellt wurden, gelungen, in der Bred Ischen!) Campherformel einen allgemein anerkannten Formelausdruck zu finden, der sehlielslich durch Komppas Synthese des Camphers glänzend bestäugt wurde!).

Es ist noch kurz der Literatin seit Anlang des vorigen Jahrhunderts zu gedenken.

So lange die Gewinning der ätherischen Öle noch größtenteils in den Apothekenlaboratorien stattland, wurde auch die Beschreibung und die Anleitung zur Darstellung von den pharmazentischen Handbüchern und Pharmakopöe-Kommentaren gegeben. Ebenso geschah die Veröffentlichung der Resultate wissenschaftlicher und maktischer Studien auptsächlich in pharmazentischen, weniger in rein ehemischen Fachzeitschriften. Als

Brecht, Versammlung D. Batur, a. Ärzie, Braunscaweig 1897. Liebigs Annalen 3 I (1901), 388.
 Komppar um, Hittu, Beri, Berichte 36 (1902) 4342.

mit Anfang der vierziger lahre sich die Fabrikation der ätherischen Öle von den Apotheken trennte, sonderte sich auch die Literatur, und es entstanden über die ätherischen Öle besondere Werke. Die auf S. 77, Ann. 1 erwähmen Schriften Zellers ) waren zuerst im "Jahrbuch tür praktische Pharmacie" erschienen, ehe sie in Sonderdruck herauskamen.

Bei Zeller finden wir eine Zusammenstellung der Ausbeuten. sowie die notdürftigste Beschreibung der physikalischen Eigenschaffen der Öle und ihres Verhaltens gegen Reagent en. In dem später erschienenen Buche von Maier I werden auch die wissenschaftlichen Untersuchungen berücksichtigt. Die Gewinnungsweisen und die Destillation wurden eingehend von M. et -Finski a beschrieben. Ein ähnliches kleines Werk nihrt von Ask nson') het. Hier sind terner zu nennen die in vielen Auflagen erschienene "Toilettenchemic" von Hirzel, 's sowie das in verschiedene Sprachen übersetzte Werk von Piesse.")

Die Forschungsergebnisse der ersten Zeit der Waltachschen Aera enthält das vortreftliche Handbuch von Bornemann i. während die zwei Bände umfassende "Ocorographia" von Sawer"). den Schwerpunkt auf die hotanische Seite legt

Die für wissenschaftliche Arbeiten innerhalb der Terpenchenne unentbehalielle Monographie der Ferpene von F. Heusles D. faste die ganze zerstreute Literatar zu Ende des vorigen labr-

<sup>&</sup>quot;t G. H. Zeitler, Stadien über die Ethenschen Ole, J. H. It. Des et eine selven feils erster Abselvint. Landan 1650. I Hen. Die prosisof en ale chemischen Ergenschaften der alte nellen autgröschen über Songen 1555, III. Helt. Die Ausbeiten das Dit stellung des albeitsehen Ob. aus Greinellen-Pharzen, Stoffman Iside

<sup>1008,</sup> Julius Maier, Das Atterischen Übe, ibre Gewinnung, enemischen and physikalischen Ergenseranten. Zusähnnens 2 ung 1946 Anwerdung. Studt-2451 | Sec.

<sup>1</sup> Ir. Stanishaus Mier Zinsker, Die Labrikation der athenseben Obeund Riedlistelle. Beran 1572.

h Dr. George William Askinson, Die Libnkerten der überrichen Mr. Wien Sin.

or it Hermitich Harzel, Die Folketen Chemie. Leipzig 1864 und spater. 18, Presse, The Art of Personers - London for2 me spelet.

A Dr. Georg Bornemann, Die Bliebrigen Ole des Pilanzemeiens, em

Varsammen, thre vi-svinning and Ligenschatter, ince Untersaction and Verwending. Wennar 1891

T., Ch. Nawes, Odinographia, Tondon 1842 1894.

A Dr. Fr. Hensler, Die Terpene. Braunschweig 1808.

hunderts zusammen. Das Werk wurde von F. J. Pond J. i. j. 1902, erweitert und ergänzt, in englischer Übersetzung herausgegeben. Auf die Sesculterpene besehränkt sieh eine kleine Schrift von O. Schreiner J.

Kurz nach dem Erscheinen der 1. Auflage von E. Gildemeister und fr. Hoffmann. Die ätherischen Öle, kam ein ähnliches Werk in französischer Sprache von Charabot, Dupont und Pillet.) heraus, sowie in Englisch ein solches von E. J. Parry.).

Hamptsächlich mit kunstlichen, aber auch mit natürlichen Riechstoffen beschäftigen sich eine Anzahl kleinere Schriften von J. M. Klimont h. E. Charaboth, P. Jeancard et C. Satre J. G. Cohnh und R. Knoll, hwährend das Laboratoriumsbuch für die Industrie der Riechstoffe von O. Simon hausschließlich der Analyse gewichnet ist.

Unentbehrlich für den wissenschaftlich arbeitenden Terpenchemiker sind die ausgezeichneten Bearbeitungen der in Frage kommenden Gebiete von C. Harries 1) und von O. Aschan 11).

Das große, in den Jahren 1905 -1907 in 4 Bänden erschienene Werk Semmlers 4). Die ätherischen Öle, benandelt ausführlich mit sehr zahlreichen Literaturungaben sämtliche in

<sup>7.</sup> The Chemistry of the Tempenes by L. Heuster, Authorized Franslation by Trancis I Pond Carefully revised enlarged and corrected. Philadelphia 1902.

O. Schreiner, The Sesquiterpenes, A Monograph, Milwankee 1904,

L. Charabot, J. Dupont et L. Pillet, Les hulles essentielles et leurs neuenans constituants. Paris 1899.

<sup>1</sup> Truest I, Party, The Chemistry of Essential Oils and Performes London 1800.

J. M. B.Limont, Dre syntheteschen in isolierten Aromatica, Leipzig 1899.

L. Charabot, Les Patams artificiels, Paris 1900.

P. Jeanword et C. Satie, Abrege de la Chime des Parlums, Paris 1904.

G. Calin, Die Riechstone. Braunschweig 1904,

<sup>5</sup> R. Krioll, Synthetische and ischerte Riechstoffe und deren Darstellung, Haffe 1908.

<sup>&</sup>lt;sup>16</sup> O. Simon, Laboratoriumsbuch f
ür die Industrie der Ricchstoffe, Halle 1998.

C. Harries, Einkernige hydrogromatische Verbindungen einschließlich der Terpene und Camphetarten. Erschienen im Lehrhuch der organischen Chemie von Victor Meiver und Pau Jacobson. Legzig 1902,

<sup>1)</sup> O Aschan Chemie d. alievelischen Verhindungen Braunschweig 1905,

<sup>6/1.</sup> W. Sertimfer. Die afferischen Öle nach ihren chemischen Bestandteilen umer Berücksichtigung der geschiehtlichen Entwicklung Teipzig 1906—1907.

ätherischen Ölen aufgefundene Bestandteile und wäre somit wohl zutretfend als Chemie der Bestandteile der ätherischen Ole zu bezeichnen. Schließlich ist noch zu erwähnen ein neueres französisches Buch über die ätherischen Öle von Durvelle")

Die außerordentliche bereicherung unserer keintnis der atherischen Öle in den letzten 25 Jahren hat fördernd und befruchtend auf die Praxis gewirkt, und so lächt der Entwicklung der Wissenschaft ein kräftiger Aufschwung der Industrie der ätherischen Öle und künstlichen Riechstoffe parallel. Neben ätteren Labriken, denen die Arbeitsstätten zu klein geworden waren, und desnalb bedeutend vergrößert werden nußten, entstanden in dieser Periode eine ganze Anzahl teuer Fabrikationsbetriebe im In- und Auslande

Die Fortschritte in der Erforschung der Zusammensetzung und der Eigenschaften der ätherischen Öle haben auch den weiteren Ausbau der Analyse zur Folge gehabt. Deshalb sind auch die Antorderungen der einzelnen Arzneibficher an die a beristben Öle mäzisjert und verschärft worden. Auch werden vieltach nicht mer reine, sandern an wirksamen Bestandteilen mooliclist reiche Öle verlangt. Die große Verschiegenheit der Ansprüche, die von den einzelnen Pharmakonöen an die ätherischen Üle gestellt werden, beweist, daß 'hie Zusammensetzung und die Schwankungen, denen sie als Naturprodukte unterworfen sma, noch nicht genügend erforscht sind, und daß auch die Phülungsmethoden noch zu wünschen übrig lassen. Trifft dies aun schonbei den arzneilich gebrauchten Ölen zu, die doch zu den am besten gekannten gehören, so ist d'eser Mangel bei den nicht offiziactlen und seltener getwanchten noch fühlbaret. Die Lisherige wissenschaftliche und technische Entwicklung unseres Gebietes berechtigt indes zu der Hormung daß die noch vorhandenen Läcken in absehharer Zeit ausgehillt, und auch die in der Folgezeit auftauchenden Probleme in befriedigendes Weise gelöst werden.

FJ.P. Darvelle, Labrication des Essences et des Paprinis. Paris 1995.

# Geschichte einzelner ätherischer Öle.

### Terpentinöl.

Die aus dem Terpentin (Harzbalsam) verschiedener Arten der Abietineen durch Destillation gewonnenen Öle sind schon im Altertum als tooteren 1 und erst später als Terbentinöl bekannt und mit dem dabei erhaltenen Kolophoniumharze besonders von seefahrenden Völkern gebraucht worden. Über die Darstellung des Terpentinöls, wie sie Dioscorides 1 beschreibt, ist am Anfang des nächsten Kapitels berichtet worden. Bei der frühen aben Entwicklung der Firnist und Lackindustrie der Chinesen und Japaner dürften auch dort destillierte Coniterenöle schon in trüher Zeit gewonnen worden sein, Jedenfalls scheinen in primitiver Weise dargestellte Abietineenöle von allen ätherischen Ölen zuerst geweiblich und technisch in Gebrauch gekommen zu sein.

Der Name Tei pen tinöl ist wohl erst zur Zeit der griechisenen Kultur, und zwai gleich häheren Bezeichnungen wie Codernöl etc., als Kollektivname hir Abietineenöle gebraucht worden. Er entstammt der persischen Sprache") und dürtte von dem Harzsalte der cyprischen Pistacie Pistacia Teichinthus L. abgeleitet sein.

Die Terpentinölgewinnung hat in geschichtlicher Zeit ihren Anfang wahrscheinlich in den Gebieten des Kaukasus und seiner sindwestlichen Ausläufer und erst im Mittelalter im mittleren und später auch im nördlichen Europa genommen. Die nordamerikanische Ferpentinölmdustrie hat sich in den mit Nadelwaldungen

<sup>9)</sup> Heradoli Historiae Lab. H. St. Pioscorides, De materia medica, Lib. L. 34, 39, 89. Edino Eulon-Spren, et 1825. 1, 93, Plantus, Naturalis Institute libei, Lib. XV, cap. 6, 7, and Lib. XVI cap. 22.

Fillie kiger, Pharmakegnoste, III. Ann. S. 77.

heccekten atlantischen Südstaaten, namentlich Virginien und Karolina, seit dem Anfange des 18. [ahrhunderts en.wickelt,')

Da das rohe Terpentinöl im Haus udte und im Religionskultus kaum Verwendung fand, so ist es in der frühesten Literatur nu selten berücksichtigt worden. Auf seine Erwähung in älteren Schriften ist bereits auf S. 18, 32, 33 und 41 hingewiesen worden. Seltdem es auch in der Arzneikunge in Gebrauch kann, enthalten auch die mittelalterlichen Destillier- und Arzneibücher Angaben darüber. Nächst der Erwähnung des Terpentinöls auf S. 33 und 36 von den im 13. Jahrhundert lebenden A. Villanovus und R. Lullus, führten es im 15. Jahr undert in ihren Schriften auf: Saladinus von Asculor) und der Kanonikus Johann von Santo Amando zu Doornyk, i) und in 16. Jahrhundert Walter Ryff, i) Conrad Gesner, i) Joh. Baptista Porta, ii) Valerus Cordus i) und Adolphus Occo. ii)

Die bis zum Anlange des 17. Jahr underts geltende ähnliche Bezeichnung von Alkohol und Terpent nol als "aqua ardens" und "Spiritus" ist bereits auf S. 32 erwähnt worden; der Name Spiritus terpenthinae hat sieh in volkstimflicher Sprachweise bis zur Gegenwart erhalten. Als "Innle aetheree" scheint das Terpentinöl zuerst im J. 1700 bezeichnet worden zu sein.

) Prof. Peter Kalins Reise nach dem nördlichen Nordamerika im lahre 1748–1749. Göttinger Sammling neher und merkwürdiger Reisen zu Wasser und zu Lande. 3 Bände, Göttingen 754, Bd. 2, S. 118, 150; Bd. 3, S. 293, 305, 523.

Johann David Schöpf, Reise durch einige der unttleren und sindhenen Stanten von Nordamerika in den Jahren 1783 (1784, 2 fide 1 rlangen 1787, fid. 2, S. 220, 223, 273,

- F. A. Wichaux, Historie des arbres torestiers de l'Ameriare septentrionale. Paris 1810.
- ) Saladini Ascalani Compendium aromatariorum, Venetii (488, Index.
- 1 Expositio Jams de Santo Amando supra autidotarii Nicola incipit teliciter. "Oleum de terebinthina Et similiter per sublimationem, et est clarum int acua fontis . . , et ardet ut ignis graecus cum oleo benedicto etc." In der Ausgabe des auf Seite 21, Note 4 genannten Werkes vom Jahre 1380, fol. 2286
- 9 Gualtherins Ryff, New groß Destribbach wehl gegnondeter k\u00fcnst-Leher Destribation. Francolmeti 1556, bil 180
- 1.1 in his higher theorer Schatz Enonyma Pfin Fratri daminen enthalten sind vid heymlicher gitter strick der artzney. Edino 15%, Vol. 1, p. 238.
  - 1) Gio. Bau. Portae Magiae naturalis libri (1910), Legio 1589.
  - ) Inspensatoram Norwan, 1515.
  - A Pharmacopoea pro Republico Augustana, 5e4.

Die ersten Untersuchungen galten wesentlich dem Verhalten des Öles bei niedriger Temperatur. Manguleron") wil im Jabre 1794 bei der Abkühlung von Terpentinöl auf —22°R, kristallimsche Erstarrung beobachter haben. Kristalle waren auch schon im J. 1727 von Cl. Jos. Geoffroy bei in Abkühlen der Dämpfe im Halse der Retorte, bei der Destillation des Öls bemerkt worden. Wie alle erstarrenden Bestandteile destillierter Öle bezeichnete nan auch diese nadelförmigen, vermutlich aus Pinolhydrat bestehenden Iv istalle zu jener Zeit als Terpentin, eampher".

Bei Gelegenheit der Darstellung des sogenammen Liquot antarthrineus Pottit bei welener Chlorwasserstoff in Terpentinöl geleitet wird, erhielt der Apotheker Kinct in Eurna) im J. 1803 eine feste kristallinische Masse, i die er für künstlich dargestellten Campher hielt. Die Verbindung wurde von Geh en i) und von Dumas i) näher untersucht. Die erste Elementaranalyse des Terpentinöls wurde im J. 1817 von Houton-Lahillardière") ausgeführt. In demselben Jahre wurde auch an Terpentinöl zuerst das Rotationsvermögen eines ätherisenen Öles bestimmt.

# Amerikanisches Terpentinöl-

Der Ursprung der mächtigen Terpentinindustrie der Vereinigten Staaten ist in den gewalt gen Nadelholzwäldern der Staaten Nord- und Süd-Karolina, Georgia und Alabama zu suchen. Die Produkte dieser Industrie waren bis zur Mitte des vorigen Jahrhunderts nur Teer und Pech, welche wesentlich beim Schiffban und beim Schiffban und beim Schiffban und daher mit dem Namen "Na. al stores" bezeichnet wurden.") Die Herstellung von

ourn, de Chin, et de Phys. 2 (1794), 178. Crells Chem. Annal, 1795.
 H. 495, 310 u. 430

<sup>)</sup> Frommsdork lourn, der Pharm, 11 II. (1803), 432.

<sup>)</sup> Pinenmonochlorhydrat, Co. He, Cl.

<sup>9</sup> Gehlens Allgen Journ, für die Chemie 6 (18,9), 462-469,

<sup>)</sup> Annal de Chim, et Phys. II, 52 (1833), 400, — Liebigs Annalen 9 (1834), 56.

<sup>)</sup> ourn, de Pharm, II 1 (.818), 5

<sup>3</sup> Die früheste Erwähnung des Bezuges von Geer und Peeh und der Gewinnung von Terpentin in Vuginien befindet sich im Bande 1 der "Calendar of State Papers. Colonial Series" für die Jahre 1574 his Jobo in der "Public Record office" in Loudon. Dieser Band ent lätt aus dem Jahre 1670 "Instructions for sache flunges as are to be sente from Vuginia" und dabei.

Terpentinöl und Kolophonium scheint erst nach der Mitte des 18. Jahrhunderts in Nord-Karolina und Virginien begonnen zu haben. Der als sorgfaltiger Beobachter bekannte schwedische Reisende Prof. Peter Kalm durchforschte die atlantischen Provinzen der damtaligen britischen Kolonie von Quebec his Virginien während der Jahre 1749 und 1750, berichtete indessen nur über die Bereitung von Teer und Pech.) Erst spätere Reisende und Berichte erwähnen die Gewinnung von Terpentin, Terpentinöl und Kolophonium in Karolina, z. B. auch Dr. Johann David Schöpf, welcher die atlantischen Staaten im Jahre 1783 bis 1784 von Kanada bis Florida, und François André Michaux, der etwa zwanzig Jahre nach dem längeren Autenthalte seines Vaters, des bekannten Botanikers André Wichaux in Noroamerika, dieses im Anlange des vorigen Jahrhunderts bereist hat.)

Der Verbrauch von Terpentin Terpentinbl und Kolophonium beschränkte siel 'indessen bis zu dem Jahre 1820 nur auf die damals noch geringfügigen Bedürfnisse der inländischen Industrie. Die Auslahr von O. und Harz nach England war unbedentend. Bis zum Jahre 1830 hatte die Ferpentingewinnung ihren Sitz auf den Küstengebieten zwischen dem Tarflusse im Norden und dem Cape-Fairflusse im Süden des Staates Nord-Karolina mit den Hafenstädten New Bern, Wilmington und Washington in Nord-Karolina als Stapelplätzen. Die Destillation des Te pentins wurde in gißeisernen Destilliergefäßen betrieben.

Zu Anfang der dreißiger Jahre erführ die Verwendung von Terpentinöl in der Großindustrie eine bedeutende Erweiterung.

ein gedrucktes Heltchen "The Banke of the Commodities of Vriginia." In beiden sind unter den Produkten der Provinz Virginia auch Pech, feer, Harz und Ferpentin genannt und die erstere Liste entlakt eine kurz. Amgabe über die noch hente gebränchliche Gewinnungsweise des Ferpentins. (Dan. Hanbury, in Proceed Americ, Pharm. Ass. 19 [1871], 1911.

<sup>9)</sup> Reise nach dem n\u00f6rdhehen Sordametika im Jahre 1748 bis 1750 (on Prot. Peter Karim in "G\u00f6tungsehe Sammling neuer und merkvandiger Reisen zu Wasser und zu Lanne." Gottingen 17.4 1764 Bd. 2, S. 418, 474; Bd. 3, S. 405, 323.

<sup>)</sup> Reise durch einige der mittleren und südlichen Vereimgten Nordamert kanischen Staaten in den lahren 1785 und 1784 von Dr. Johann David Schapt, "taugen 1788. Bd. 2, S. 114, 247 (252).

<sup>)</sup> Histoire des arbres foresticis de l'Amerique septentificale, p. 14. André Michaex. Paris (810, 10m. 1, p. 73.

Es geschan dies vor allem durch den ausgiebigeren Gebrauch der Öffarben und damit durch das Emporkommen der Firnisund Lack-, sowie der Kautschukindustrie, und en Mich durch die vom Jahre 1859 an erfolgte Einführung einer Mischung von Terpentinöl mit Alkohol unter verschiedenen Bezeichnungen, wie Camphin etc., als Beleuentungsmaterial. Dieses war his zur Einführung von Petroleum (Kerosene) um das Jahr 1800 das billigste Beleuchtungsmittel. Im weiteren hatte der Verbrauch des Ferpentinöls durch die im Laufe der dreißiger Jahre durch Counstock, Hancock, Macintosh, Chaffee und besonders durch Lüdersdorff eingeführten Zubereitungsweisen in der Kautschukindustrie beträchtlich zugenommen.

Dieser bedeutend vermehrte Konsum von Terpentinöl führte im Jahre 1834 die Vergrößerung der Terpentinmdusfrie und eine ergiebigere Gewimmigsweise des Öles durch die Einführung besserer und zwar kuplerner Destilliergeräte herbei, wodurch auch gleichzeitig das Kolophonium in besserer Qualität gewonnen wurde. Die Ausführ amerikanischen Terpentinöles und Korophoniums nach England und in den Welthandel nahm aber erst gewaltige Dimensionen an nach der Außbehung des Finfuhrzolles in England im Jahre 1846, erlitt indessen während der vierfährigen Inclustrie- und Handelsstockung im Bärgerkriege in den Jahren 1801 bis 1865 eine Unterbrechung.

Bis zum fahre 1837 bestand in Karolina die Meinung, daß die súdwärts gelegenen großen Kieferwaldungen wegen des Bodenunterschiedes und der klimatischen Verhältnisse für die Terpentingewinnung weniger günstig seien. Im genannten fahre angestellte größere Versuche ergaben indessen den Irrtum dieser Ansicht, und die Terpentinindustrie verbreitete sich bei der großen Nachfrage und der zunehmenden Spekulation sehr schnell nach Süd-Karolina und Georgia, und späterhin auch nach Alabama, Louisiana und Mississippi E. Mit der Einführung leichter transportabler Kupterdestillierblasen wurde auch die Destillation mehr und mehr an den Produktionsorten ausgeführt, sodaß

<sup>&</sup>quot;y the forests, forest laws and forest products of Eastern North Carolina, By W. W. Ashe, Raleigh S. C. 1894.

A Carl Mohr, The timber pines of the Southern United States. Washington 887, p. 60. Die Gewinnung und Verarbeitung des Terpentins im Smen der Ver. Straten. Pharm. Randschau (Nedyork 2 (1884), 187.

die "Terpentinfarmen" fortan anstatt des Terpentins die fertigen Produkte, Öl und Kolophonium, nach den Küstenstapelpiätzen lieferten. Bei der großen Ste gerung des Konsums an Terpentinöl fand zeitweilig eine s.arke Überproduktion an fanz (Kunetharz und Kolophonium) statt, die mit einer emphial ichen Entwertung Hand in Hand ging.

Diese Milverhältnisse gliehen sich zu Ende der sechz ger Jahre wieder aus. Durch die Vergrößerung der Proatktionsgebiete trat schließlich auch eine Überprodukt on an Öl ein, die um so empfindlicher war, als mit der allgemeinen Emfillitung des Petroleums als Beleuchtingsmaterial, sowie auch nit andere bisher vom Terpentinöl gedeekte Zwecke, heträchtliche Verbrauchsquellen desselben aufhörten. Andreiseits abei gewannen Verwendung und Konsani von Ivolophonium in verschiede ien Gewerben und Industriezweigen neue und sehr große Absatzgeb ete.

Die Terpentinindastrie in den amerikanischen Südstaaten entwickelte sich weiter mit der Verbilligung der Verkebrswege durch Eisenbalinbau und der Benutzung schiffba er Wasserwege zu den gewaltigen Dimensionen ihres verzeitigen Betriebes

### Französisches Terpentinöl.

Die Terpentingewinnung aus der Seestrandkieter Pinus Pmaster Solander muß im Südwesten Frankreichs sehon in frühen Zeiten betrieben worden sein, Jenn man hat an der dortigen Kitste mehrlach verstemerte Battustämme gefunden, an denen die für die Flarzung charakteristischen Verwundungen sichthat waren. Aus geschichtlicher Zeit ist bekannt, daß nach Urkunden aus den Jahren 1382 und 1383 dem Captaf de Buch Archambault de Graiffty von König Richard II von England erlaubt worden war, auf seinem Gebiete Harzmärkte abzuhalten. Wahrscheinlich sind die Anpflanzungen der Strandkiefer ursprünglich zum Schutze der Dünen angelegt worden. Die dauernde Festlegung dieser gelang erst nach vielen mißglückten Versuchen zu Ende des 18. Jahrhunderts. Das von dem Ingenieur Bremon-

<sup>9</sup> O. A. Oesterle, Die Harzindustrie im S\u00e4dwesten von Frankreich, Berichte d. deutsch. pharm. Ges. 11 (1901), 217.

tier ausprobierte Verfahren, den Sand zu besäen, wird noch heute vom Staate ausgeübt.

Die jetzt noch übliche Methode, den aus den Bäumen Rießenden Terpentin in irdenen Töpten aufzukangen, rührte von Hector Serres (1836) und von Hugues (1840) her.

Die Destillation des Terpentinöles wird in Frankreich seit dem Jahre 1783 betrieben.)

# Terpentinöl aus venetianischem (Lärchen-) Terpentin.

Der Lärchenterpentin war sehon den Römern wohlnekannt und findet in dem Werke des Zeitgenossen Caesars, Vitruvius, is sowie in denen des Dioscorides, is des Plinius!) und Galen Erwähnung. Im Mittelafter gehörte der Lärchenterpentin zu den geschätzte en Balsamarten; den Namen venetianischer Terpentin erheit er im 15. Jahrhundert, als er von Venedig aus, dem damaligen Mittelpunkte des Drogenmarktes, in den Flandel kam,

Lärchenöl (Oleum Faricis) wird zuerst erwähnt in den Werken von Matthiolus vund Conrad Gesner, v

# Terpentinöl aus Kanadabalsam.

Die erste Erwähnung des in Amerika den Eingeborenen wohl seit langem bekannten Kanadabalsams geschah in europäischen Reiseberichten von dem 'n den Jahren 1606 bis .607 Kanada bereisenden Marc Lescarboth Er bezeichnete den Balsam als gleichwertig mit dem venetia iischen. In Europa scheint Kanadabalsam indessen erst im 18. Jahrhundert auf den Markt gelangt zu sein."

5 Marens V. P. Vitting als, "De architectura" Vol. 2, p. 0.

5 Pl nius, Autatalis historiae libri 39, Littrés Ausgabe, Cap. XVI, 5/5.

5 Hückiger, Pharmakogaosie, III. Auft., S. 80.

5 Perri Andreae Matthioli Opera quae extant omnia, Edit, 1598, tom. I. p. 103.

3 Laonymi Philiatri Um köstlicher Schatz. Zürich 1555, S. 289.

n M. Lescarbot, *Histoire de la Nouvelle-France*, 1612. Edit, Ed. Tross. Paris 1866. p. 80a, 811, 820.

3 Flückiger, Doktmente zur Geschichte der Pharmazie, S. 92.

<sup>&#</sup>x27;i Les corps gras indestriels 31 (1908), 170,

Dioscorides, De materia medica libri quinque, Editio Kühn-Sprengel 1829, Bd. I. S. 95.

### Cypressenöl.

Cypressenöl war bereits i. J. 1672 (vg. S. 66) bekannt. Es wurde i. J. 1892 von J. M. Bravo i als Mittel gegen Keuchhusten empfohlen und 1894 von Schimmel & Co. i im Großen hergestellt und in den Handel eingeführt. Im Leipziger Kinderkrankenhaus von Geheimrat Professor Dr. Softmann bei einer großen Anzahl von Patienten ausgeführte Versuche i bestätigten die außerorden liche Wirksamkeit Jes Öles bei Keuchhusten.

#### Wacholderbeeröl.

Wacholderbeeröl wurde als Oleum de granis famperi 1521 in der Ratsapotheke in Braunschweig vorrätig gehalten in Seine Darstellung ist von Valerius Condus i 1546 beschrieben worden.

Die Ausneute der Wacholderbrüchte an ätnerischem Öle ernittelten Carthei ser'n und Spielmann.

Das destillierte Wacholderholzöl ist in mittelaterlichen Destillierbüchern mehrfach erwähnt und in den Abzueibüchern und Taxen des fo. Jahrhunderts gleichzeitig mit dem destillierten Öle der Früchte aufgeführt worden.

Das empyreumatische, durch trockene Destiflation gewonnene Wacholderteeröl, Kadeöl, Oleum Cadinam, das wohl nur selten aus dem Holze des eigentlichen Wacholders, Juniperus

- ) Deutsche Mediz nal-Zeitung 13 (1892), 45. Ar. 4.
- 3 Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1894, 70 und April 1895, 22.
- O. Softmann, Reuchhusten und Cypressenöl. Therapie der Gegenwart. März 1904.
  - 5 Flückiger, Pharmalognosie, III, Antl. S. 898,
  - 9 Valeri Cordi Dispensatorum Norieum p. 404.
  - 1) Lumhamenta materrae medicae 1738. Vol. 2, p. 146.
  - ) Ibid. Vol. 2, p. 272.
- ) Saladini Compendium aromatarurum, 1388 Euley H. Gualther, Ryff, New gross Destillirbuch world gegründeter krinstlicher Destillation, Francof, 1550, tol. 181. Val. Cordi Dispensationum Novemun. 1540. Fin köstlicher Schatz Fuorymi Philiatri. Editio 1555, p. 226, 232, 300.

Van Helmont, Orais medicinae vel opera et oppiscula omna. Lidino Luguimensis 1648. De febribus. Cap. W. p. 53.— SelvineHemberg, Artzneybach. Königsberg 1550, p. 55.— Estimatio materine medicae in usum publicum civitatum Marcinae Brandenburgensis. Autore Matthaeo Flacco Berolmi 1574.— Frankfurter Leve. 1584.

communis vielnicht aus dem von J. Ovveedrus hergestellt winde, war schon zur Zeit der Römer bekannt. Seine Darstellung beschreibt Mesue der Jüngeren, der im Jahre 1015 starb.

### Sadehaumöl.

Der Sacebaum ist schon von den Römern auzneilich und in der Tierheilkunde gebraucht worden,") wie denn auch der Name "Sabina" von dem nordöstlich von Rom gelegenen Berglande der Sabiner entnommen sein diirfte. Auch Dioscorides ) und Plinius " erwähnen die Pflanze. Karl der Große trug im 9. Jahrhundert durch Antzählung des Strauches in seinem "Capitulae" zu seiner Kuftur im Norden der Alpen hei.") Auch in den Schriften der Äbtissin Hildegard von Bingen in ist Sadebaum als Hedmittel erwähnt, ebenso von dem im 12. Jahrhundert lebenden Otto von Meudon (Macer Floridus) unter den von ihm gepriesenen 77 Heilmitteln.

In England scheint der Strauch sehon vor der Eroberung durch die Normannen kultivert und benutzt worden zu sein."

- 1 Droscorides, he Stateria medica libri quinque. Edito Rulin-Sprengel 1828. Vol. I, p. 102. Plini Naturalis Insuriae libri. Cap. XXIV. 36. Editio Littré 1877. Vol. I, p. 142. Scribonius Latgus, Compositiones medicamentorum. Editio Helmerich 1887, p. 47, 55, 56. Journes Actuarius. De medicamentorum compositione, l. Ruellio interprete. Basil ac. 540, fol. 30. Watthaens Platearius in "Crea instans", in Chor Lants Landbuch der Bücherkunde für die ättere Medizin zur Renntnis der griechischen, Lacinischen und arabischen Schriften. 2. Aufl. Leipzig 1844, S. 205.
- h Mes re, Antidotarium sen Grabbadin medicamentorum libri XII. Caput 12. "De deis - Vgl. S. 26
- 1 Marcus Porchis Cato, De re rustici, p. 70. Iditio Nisard, p. 25. Mevers Geschielte der Botanik, Bd. I, S. 344.
- i Fedanii Droscoridis Anazarbei De Materia medica libri quimque. Editio Kulta-Sprengel 1820, Vo. 1, p. 104.
- a Planti Naturalis Instantae Inbri. Cap. XVII, 21 and cap. XXIV, 61. Editio I. etré 1877. Vol. 1 p. 323 and vol. 2, p. 49.
  - " Capitulare de villis et cortis imperialibus.
- Hiláegardis Abbatissae Subtildatum diversarum naturarum creaturarum labir aovem. Lubo Migne 1885, p. 1145.
- 9 W. cer Portidus, De virious berbarum una eum Walafridi Strabonis, Outaiis Cremonensis et Joannis Folez carumibus sinulis argument. Scapoli 1487. - Futo Chonlant, Lipsiae 1832.
- a Cockayne, Leechdons, workunning and Starcraft of early England 1865. Vol. 2, p. 12.

Zur Zeit des allgemeinen Gebrauches der destillierten (gebrannten) Wässer wurde auch Aqua sabinae dargestellt, und es ist in den auf S. 42 bis 60 genannten bekannteren Destillierbüchern aufgeführt.

Das destillierte Öl findet sich zuerst in der Faxordnung der Stadt Frankfurt a.M. vom Jahre 1587 erwähnt und wurde zu Ende des 17. Jahrhunderts von Joh Begninus beschrieben.") Über die Ausbeute an Öl scheint zuerst Friedrich Hoffmann um das Jahr 1715.") Versuche angestedt zu haben; G. W. Wedelt untersuchte das Öl mit den Hillsmitteln seiner Zeit im Jahre 1707. ") Die erste ehemische Untersuchung tührte Duma's im Jahre 1834 aus.")

#### Libanon Cedernöl.

Nach Herodot und Diodor wurde bei den Ägyptern Cedernöl zum Einbalsamieren von Toten verwendet; auch Plinius erwähmt oleum cedeinum und seinen Gebrauch zum Konservieren von Leichen.") Die Darstellung dieses Öles nach Herodot, Dioscorides und Plinius ist am Anfang des folgenden Napuels beschrieben worden. Ob dies indessen das Öl der Libanonceder (Cedrus Libani Barr.) gewesen ist, kann zwar vermutet werden, dürfte aber kaum mit Sicherheit festzustellen sein.

Der Baum ist seines dauerhalten Holzes wegen im alten Testament oft erwährt worden.")

- <sup>9</sup> Johannis Begnini Iymceynium elymicum, in Joh, Hattitaniin, Opera omnia medico-elumica congesta augue plunibus aucta a Centade Jahrenio, Fr. neolorti ad Moenum 1600. Vol. III, p. 27.
- ') Fr. Hotfmannii Opera omnia physica medica. Liber 63. Observatio 1. De oleis destillatis inque corum destillatione observanda.
  - 9 G. W. Wedel, Dissertato de Sabuta, Jenae Levi.
  - 9 Liebigs Annalen 15 (1836), 159,
- 9 Herodot II, 85. Diodor, lib. ., 91. Nach R. Sigismund, Die Aromata, Teipzig 1884, S. 5.
- "In den Schriften des alten Testamentes sind Conferenmitzholzer vielmals und inter Namen genannt und übersetzt worden, weiche für die wirschehe Herkuntt der Holzer meht immer zutreftead sein nigen. Bei Cederaund Tannenholz mag im algemeinen wohl die Libanauceder gemeint sein Solehe Angahen sind z. B.; 3. Mose, Nap. 14, V. 4. 1. Könige, Nap. 4. V. 43; Kap. 5, V. 6, 8, 10; Nap. 6, V. 9, 15, 18, 20, 26, Kap. 7, V. 2, 7, 12, 14; Nap. 10, V. 27. 2, Chronica, Nap. 2, V. 8; Kap. 3, V. 5, 6, lesaias, Nap. 14, V. 8; Kap. 37, V. 24, 60, 61. Hesekiel, Nap. 27, V. 2, Samuelis, Kap. 6, V. 5. Sachara, Kap. 11, V. 1, 2. Offenbarung Iohannis, Kap. 18, V. 12.

## Andropogon (Cymbopogon)öle.

Die aromatischen Grasarten, die uns gegenwärtig eine Anzahl wertveller ätherischer Öle, z. B. Palmarosa-, Gingergras-, Citroaells, Lemongrass und Vetiveröl Lefern, sind schon im Alterfrom three Wohlgeruches halber zur Aromatisierung von Wein und der Tonbecher zum Trinken desselben, der sogenannten "Rhodischen Becher", Asowie zur Bereitung wohlmechender Salben und Öle,'i zu Räucherungen im Religionskultus und bei Festgelagen zur Bereitung von Lagerstätten gebraucht worden. Diese Grasarten sind in Sanskritschriften, im alten Testamente i und in anderen Dokumenten des Alte tums unter verschiedenen Bezeichnungen erwähnt worden. Die in den Bibelübersetzungen und anderen alten Schriften unter den Spezereien und Salbölen b meletach genannten Narde, Stalde, Schönos etc. scheinen zu weiten auch als gleienbedeutende Bezeichnung für die wohtriechenden Andropogongräser und de en Wurzeln gegotten zu haben. Von diesen eurfte im Altertum Andropogon laniger Dest, die bekannteste Art gewesen sein, da sie im nördlichen Indien, in Tibet, Persien und Arabien bis Ägypten, Nubien und Äthiopien verbreiteter war als die anderen Arten. Ursprünglich Laber und in neuerer Zeit gift der Name Narde nur für die aromatischen Wurzeln der in dem nordindischen Himalaya einhei nischen zur Familie der Valerianaceae gehörigen Nardostachys latamansi D. C. und allenfalls auch für die cer in den europäischen Alpen einheimischen Valeriana celtica L.

Die griechischen und römischen Schriftsteller verstanden unter den als men oder menne, auch als Juncus bezeichneten

"Nardo vina merebere Nardi parvus om v cheket caunm."

<sup>9</sup> Athenaei Nanctatiae Deipaosophistania, Lib. XV p. 472. Plintii Naturalis instariae libri. Lib. V. p. 64, 65 und lib. XW, p. 15. - Eneratii Camina. All, 10—17;

<sup>-)</sup> Droscorides, De materia medica libri quinque. Lib. 1, p. 52.
Plimi Sata dis historiae fibri. Lib. XIII, p. 2.

<sup>1 2</sup> Mose, Nap. 30, V. 34 Hohe Lied, Kap. 4, V. 13 -14,

<sup>5</sup> Williehn Nowack, Lehrbuch der hebräischen Archäologie. Freiburg 1894, Bd. 1, S. 155.

A Droscorides, De materia medica libri quanque. 1 ib. 1, 6 ii. 1i.

Spezereien wahrscheinlich d'eselben aromatischen Andropogonarten.<sup>1</sup>) Im Abendlande se reinen diese memals angeptlanzt oder in getrockneter Form eingeführt worden zu sein.

Die erste Erwähmung der Andropogongräse: 1) von etropäischen Reisenden befindet sieh in den Werken von Garcia da Orta, ) van Rheece tot Draakenstein, um die Mitte des 17. Janrhunderts Statihalter der Holländisch-Ostindischen Kompagnie auf der Malabar Küste,") und von G. E. Rumpf (Rumphius, auch Plin'us indeus), in der zweiten Hälfte des 17. Jahrhunderts holländischem Statthalter auf Amboma, ) Die erste Probe destillierten Andropogonöles, nämlich Lemonorasöls, soll im Jahre 1717 von den Molukken nach Europa gefangt sem.) Die Destillation dieser Öle im Großen und ihre Einhührung in den Welthandel und in die Industrie scheint indessen erst im Jahre 1820 begonnen zu haben. In diesem Jahre erwähnt der längere Zeit als Direktor des botanischen Gartens in Calcintalebende Botaniker William Roxburgh cas Lemongrasor als von den Molukken kommend.) Im Jahre 1832 gelangte die erste größere Handelssendung Jieses Ötes nach London. Seitdem hat es, sowie das Palmarosaòl und etwas später auch das Citronelföl, in der Parfilmerie und besonders in der Seitenindustrie zunehmend Verwendung gefunden. Infolge der immer größer werdenden Nachfrage ist die Kultur des Citronellgrases auf Ceylonbedeutend ausgedehnt und in letzten lahrzent des vorigen lahrhunderts auch auf Java mit großem Erfolge eingeführt worden.

O Droscorides, De materia medica libri quimate. Lib 4, p. 2, tc, 17. Editto Külin-Sprengel 1890. Vol. 4, p. 30, ... Plini. Naturalis Instoriae libri. Lib. XII, p. 2c, 59, 62 and bb, XIII, p. 2.

J Lingcherd ist die Geschichte der einzelnen Gräser, benandelt von Otto Stapt. "The Oil-Grasses of India and Coston" Bulletin of Miscellan eons Information Royal Botanic Gardens, New 2006. Nr. S. S. 207

<sup>3</sup> Garcias ab Horto, Colloquios dos singles e direcis le consas medicinais da Inta, e ossi dalguas trinas aciridas neda mele se tratam. 1503,

<sup>9</sup> Van Rheede, Hortus indicus in dabaneus. Amstelodario 1678-1702.

<sup>9</sup> Rumph tes, Herbaium anisanense. Amsteindam 1711-1775.

<sup>&</sup>lt;sup>29</sup> I phomerides naturae curros natur, y o cent. Foncon (1747). Appendix p. 157. — Medical and Physical Transactions. Earndon. Vol. I (1825), p. 367 and Vol. 3 (1827), p. 231.

<sup>)</sup> Ronburgh, I line audien, cented by Carey and Waillich, 1820, 1824. Calendar, Vol. 1, n. 380.

#### Calmusöl.

Die Calmuswurzel ist als Gewürz und Arzneimittel schon in den Schriften des Altertums genannt worden, so in der Apur-Vedas, im alten Testamente in und anderen ältesten Dokumenten. Auch in den naturwissenschaftlichen Schriften der Griechen und Römern ist Calmus mehrfach erwähnt worden. Im Mittelalter machte man noch einen Unterschied zwischen asiatischem und europäischem Calmus; später wurden Handelssorten verschiedener Länder unterschieden. Odoardo Barbosa') erwähnt um das Jahr 1511 Calmus unter den aus dem südlichen Indien nach Portugal eingeführten Spezereien, und Matthias Lobelius aus Flandern'n erklärte in der zweiten Hälfte des 1e. Jahrhunderts den über Venedig nach Antwerpen gelangenden Calmus für besser als den aus Siebenbürgen und Rußland kommenden. Rheede lieterte zuerst eine gute Abbildung der Pflanze.

In Polen is soll Calmus im 13. Jahrhundert und in Deutschland is erst im 6. Jahrhundert gepflanzt worden sein und von da an weitere Verbreit ung gefunden haben.") Auch in Nordamerika ist Calmus einheimisch, und, wenn auch nicht allgemein, von

F Sone 17, Note 1.—Royle, Essay on the antiquity of Hindoo Fledisine, London 1857-p. 28 uno 34.

1.2. Mese, Kap. 30, V. 23. Jesa as, Kap. 43, V. 24. Hesekiel, Kap. 27, V. 10. Hohe Lied, Kap. 4, V. 14.

1 Agatharchides. De mari Frethraco, p. 97. Theophrasti Historia phonarum Lib. 9, 7 — Dioscorides, De materia medica. 1 ib. 1, 17 and 52. Edito Kilan Sprenge, pag. 11. — Plinti Naturdis historiae libri—Lib. XII. 12, 48.—ib. XXV. 100. — Plutarchi Moraha. Isis et Osnis, — Strabonis Geographica XVI, 4.

h Ramusto, Della urrigationi et chaggi. Venetia, 1554. fo. 413-417. Huckiger, Dokumente 211 Geschichte der Pharmazie. 1876. S. 15.

a Mathiae de l'obel et Petri Penale Nova sthiphini adversaria. London 1576, pag. 29.

Horms valiens umlabariens. Amstelodamo. 1678-1703. Vol XI. (1602), Jab. 48-9. 49.

(Rostatius G. Florie Polonkie Prodromus 1873, p. 12. Clusius, Radinom plantaum historia. Antwerpiae 1601. Iol. 230 and 252.

TBOCK, Tentschi Speis anniner. Strassburg 1500. S. 104. - Matthioff Commentum in Dioseonnem. 1544. Editio 1565, p. 20. Toach. Camerarius. Horus medicus et philosophicus. Francometi 1588, p. 5.

<sup>3</sup> Die Arrahme, 6.28 Cehrus erst seit dem Jahre 1574 durch Charles de l'Eschuse (Clusinis), welcher von Jahre 1575–1588 in Wien Jehre, von dort aus durch botanische Gärten und anderwenig verbreitet worden seit Nova Scotia bis Florida und westwärts bis Minnesota, Iowa und Kansas verbreitet. Er wurde von Botanikern zuerst von Joh. David Schöpf im Jame 1783 in Pensylvania und New Jersey beobachtet.<sup>1</sup>

Das destillierte Calmusöl ist in Apotheker, und Spezereitaxen zuerst in der Taxe der Stad, Frankfurt vom "ahre 1582 und im *Dispensatorium Noricum* vom Jahre 1589 autgeführt worden. Die Ausbeute an ätherischen Öle her der Desullation des Wurzelstocks wurde zu Anfang des 18. Jahrhunderts von Fr. Hoffmann, hand Caspar Neumann hund um die Mitte des 18. Jahrhunderts von Joh. Friedr. Cartheuser hern tielt. Die ersten Untersuchungen des Öles scheinen von Joh. Ad. Wedelh im Jahre 1718, und von Joh. Barth. Trommsdorft im Jahre 1808) gemacht worden zu sein. Spätere Untersuchungen sind von Martiush im Jahre 1832, von Schnederman ih im Jahre 1842, von J. H. Gladstone him Jahre 1863, von A. Kurbatow im Jahre 1873 ausgeführt worden.

#### Safranöl.

Der Safran ist schon in der Literatur des Alterturis unter den Spezereien, sowie als Arznei- und Färhemittel oftmals erwähnt worden!". Zur Zeit der Arabei wurde seine Kultur be-

Jauerssen, Handbuch der systematischen Botanik Bd. 2, S. 520, dürfte bei der Verbreitung der Pflanze bis in weit entlegene tregenden archi durchweg zutreffend sein. (Lugder is Prantf, Naturliche Pflanzenfamilien. 7, II. Abt. III. S. 118.)

- 4 Schöpf, Materix medica americana. Irlangae 1787,
- Otr. Hot mainii Opera omnia physico-medica. 1740. Uber 65. Observatio 1.: De oleis destillatis ague vorum destillatione observanda. p. 8.
- Casp. Neumann, Chymia medica dogmatico-experimentalis. Lámo-Kessel, 1749, Vol. 2, p. 272.
  - 1 Siehe Seite 76, Note 2,
  - 9 Joh. Adolf Wedel, De Calamo aromatico. Dissertatio. Jenac 1718,
  - 1) frommsdorffs Journal der Pharmazie 18 II. (1809), 122.
  - . Liebies Annalen 1 (1832), 201 i. 200
  - 5 Ibid, 11 (1842), 374.
- (Journal Chem. Soc. 17 (1864), 1 ft., Ret. Jahresb. ft. Chem. 1866, 146 ft., 547.
  - " Liebigs Annalen 174 1874), 4.
- C) Hohe Lied Salomonts, Rap. 4, V. 14. Homer: Rias, 14, 348. Dioscortules, The Materia medica libri quimpo. Lidito Kühn-Sprengel.

sonders in Persien's und in Spamen's geptlegt. Die Kreuzzüge trugen wohl auch zur Einführung der Pflanze im Abendlande bis nach England hin bei. 3 Im Levantehandel spielte Safran unter den kostspieligeren Spezereien eine erheb iche Rolle und wurde als wichtiges Objekt für Zoll und wegen der überhandnehmenden Verfälse ung mit den Baten von Carthannus truetornus und anderen Pflanzenteilen vielmals Gegenstand strenger gesetzlicher Verordnungen. 5 Der Safranhandel gewann im Mittelafter sole is Bedeutung, daß sich in manchen größeren det tsehen Stäcten die Gewürz- und Spezereihändler als "Safranzunfte" zu besonderen Gilden ve einigte i."

In den Vereinigten Staaten von Nord-Amerika scheint der Safran durch deutsche Einwanderer in der ersten Hähte des

Vol. 1, 20 — Plant Nationalis Instoriae Iditi. Tib. XXI, 17, 1, 81. — Virgith: Georgica Tib. IV. 130. — Alex Fralliann medici libri diadectar, gracce et laure. Basinae 15m. De tsehe Ausgabe von Ib. 2 uselmann. Wien 1878. — Mathaeus Platearras. "Circa instans" in Chondards I andbuen der Bücherkonde iffi ale altere Medizm zer Kenntans der grechtschen, lateonschen nat arab sehen Schr. Sen. 2, Aufl. Leibzig 184. — S. 200. — Tehn, Kulurphanzen und Plaassere in Birem Uchengange aus Asien nach Grechenland und Italien. 3, Auf. 1877. S. 225. 231. — Thei pontiticalis. Edito Duchesne, Paris 1886. Vol. 1, p. 177.

 <sup>4</sup> Istachti, Buch der Länder Deutsch von Mondtmann, S. 87, 93, 124
 and 126. Edrisi, Geographie, tradhite par Anédee Jambert, 1836, p. 168
 and 192. Weyer Geschichte der Botanik, B.L. 5, S. 282, 284, 299.
 Bretschneider, Chaicse Botanical Works, Loochow 1870, p. 15. Ibn Bartar, Traite des Simples, Edit, Leelere, 1881, Vol. 2, p. 204.

la Le Calenarier de Cordone de Lannée dot l'eyde 1873, p. 33, 100,

Contrad et Waldmann, Traité du Sulran du Ghimals. Paris 1846.
 p. 20. Morant, History and Antiquities of Essex. 1708. Vol. 2, p. 545.
 Revue pharmaceutique. 1858, p. 58. Douglass, Philosophical Transactions. November 1728, p. 500.

<sup>5</sup> Simansfeld, Der Fondaco dei Tedeschi in Venedig und die deitschvenetianischen Handelsbeziehungen. Strittgart 1887. S. 35. — Morre, Zeitschrift für die Geschichte des Obertheins 5 (1854), 28. — Warnkönig, Historie de Ia Flanare. Vol. 4 (1854), S. 440. — Flückiger, Schweizerische Wochenschrift für Pharmazie 19 (1881), 109. — Falke, Geschichte des deutschen Handels. 1859. Bd. I. S. 209. — Elben, Zur Felne von der Warenfälschung, Dissert nib, fübringen 1883. S. 37. — Flückiger, Beiträge zur älteren Geschichte der Pharmazie in Bern. 1862. S. 6 — Roth, Geschichte des Nürnhergischen Handels. 1802. Bd. 4, S. 291. — Beckmann, Beiträge zur Geschichte der Frindungen. 1784. Bd. 2, S. 88 a, 9. — Peters, Aus pharmazentischer Vorzeit, 1860. Bd. 2, S. 225. 220.

<sup>5</sup> Thickiger, Dokamente zur Geschiente der Pharmazie, 1876, S. 45 u. 56

18. Jahrhunderts eingeführt worden zu sein. Peter Kalm fand im Jahre 1748 Safrankulturen in der Nähe von Philadelphia und in New Jersey, band Joh, David Schöpf im Jahre 1783 solche bei Lancaster in Pennsylvania,")

Das destillierte Safranöl ist zuerst von Walter Ryffrund Conrad Gesner's erwähnt und in städtischen Preisregulationen in der Nörnberger Taxe vom Jahre 1613 aufgeführt worden. In den älteren Arzneibüchern ist es unberücksichtigt geblieben. Der Gehalt des Safrans an ätherischem Öt scheint zuerst im labre 1670 ermittelt worden zu sein. 3. Eine Untersuchung des Safrans und seiner Bestandteile unternahmen Bouillon Lagrange und Vogel im labre 1810," Im Jahre 1821 untersuchte Henry den Farbstoff des Safrans und kam dabei zu der Annahme, daß die Ausbeute an ätherischem Öle bei der Destillation fast doppelt so groß sei, wenn dem Destillationswasser auf jede Unze trockenen Safrans & Unzen Kochsalz und 4 Unzen Kalilauge zugesetzt werden. 7

#### Zitwerwurzelöl.

Die Zitwerwurzel ist im 6. und 7. Ja irhundert unserer Zeitrechnung von Actius, Paulus Aggineta und anceren Schriftstellern als aus ludien kommend, wo sie längst in Gebrauch war, erwähnt worden. Im Abendlande wurde sie im Anlange des 8. Jahrhunderts bekannt." Seitdem ist Zedoaria unter den Gewürzen":

vegetabilis. Urlangae 1787.

Gualtherus Ryff, Neu gross Destillirbuch, 1556, tol. 188,

1 Eugnymas Ph Jiatrus, Einkostheher Schatz. Zürich 1555, fol. 222,

1 Joh, Ferd, Hertoult, Crocologia. Dissertatio, Jenae 1671.

" Annales de Chimie 80 (1811), 185. Trommscorfts Journ, der Pharm. 21 1, (1812), 206,

1 Trommsdorffs Nei es Journ, der Pharm, 6 (1822), e5. 3 Berliner Jahrbuch I. Phasm. 21 (1822) I, 160.

n Niccolò de Conti. In Kunstmanns Kenntus Indiens un 15. Jahrhundert. München 1863. S. 48. Odoardo Barbosa, Delle navigationi et vlaggi. Venetia 1554, p. 413 u. 417. - Meyer, treschichte der Botanik. Bd. 2, S. 421.

") Guérard, Polyptique de l'abbé leminon II, Statuta autiqua abbattae St. Petri. Corbeinensis. Paris 1844. - W. Heyd, Geschichte des Lecantehandels, 1879, BJ, I S, 104

<sup>1</sup> Prof. Peter Kalms Reise nach dem nördlichen Nordamerika im fahre 1748-1749, Göttingen 1754. Bd. 3, S. 135.
\* John David Schöpf, Materia medica Americana potissunum regni

und in den Formeln von Arzneibüchern 1) sowie von Reisenden unter verschiedenen Namen 1) oftmals genannt.

Im Mittelalter scheint Zedoariawu zel hanptsächlich von der Malabarküste aus in den Handel gekommen zu sein. I

Das destillierte Zedoariaöl ist zuerst in der Berliner Taxe vom Jahre (574%) und in denen der Städte Worms und Frankfurt a. M. vom Jahre (582 sowie im *Dispensatorium Noricum* vom Jahre (589 genannt. Spätere Ermittelungen über die Ausbeute der Wurzel an ätherischem Öl und über dessen Eigenschaften sind von Caspar Neumann,") von Dehne") und von E. F. Geoffroy") gemacht worden.

### Galgantöl.

Galgantwurzel ist in China wohl schon im Altertum benutzt und bereits in der Ayur-Vedas Susru (as ') so wie von Plutarch 'n erwähnt worden. Bei den arabischen Ärzten fand sie auch arzneiliche Verwendung und wurde wesentlich wohl dadurch im Abendlande bekannt und eingetührt. Die im 9. und 10. Jahrhundert lebenden Ärzte Rhazes, Avicenna, Alkingi '') etc. erwähnen in ihren Schriften den Galgant als geschätztes Heilmittel, und über seine Einfuhr berichten der zu Ende des 9. Jahrhunderts in Mesopotamien lebende arabische Geograph Ibn Kurdad-

- J. G. Eckhatt, Commentarii de rebus Franckie orientalis et episcoparus Winchurgensis. Wirceburgi 1729. Tom. II, p. 980. — F. A. Reuss, Walafridi Strabi Hortulus. Wicceburgi 1834. p. 73.
  - ) Zimar, Zodear, Zitewar, Citowart, Citoal, Cytoal, Zerumbet,
- ) Kunstmanns Kenntmss Indiens im 15. Jahrhundert. 1863, S. 48. Flückiger, Dokumente zur Geschichte der Pharmazie. 1876, S. 15.
- Estimatio materiae medicae . . . in gratiam et usum publicum civitatum Marchiae Brandenburgensis. Autore Matthaeo Flacco, Berolini 1574.
  - 9 J. L. A. Guttlings Almanach für Scheidekünstler 1785, 118.
  - 5) Lorenz Crells Chemisches Journal 3 (1779), 20,
- 1 E. F. Geoffroy, Tractatus de materia medica. Paris 1757. Vol. 3, p. 265.
  - 5 Scite 17, Note 1.
- 3) Plutarchi Minalia. Isis et Osiris. Galgant ist unter den von den Ägyptern des Altertums gebrauchten Räuchermitteln genannt.
- <sup>10</sup> Macer Flor dos, De viribus herbanum, Neapel 1487. Editio Cheulant. 1832. Kap. 70. · Ibu Baitar, Trané des Simples. Editio Leclere. Vol. 2, p. 61.

bah!) und im Anfang des 12. Jahrhunderts der siziliamsebe Geograph Edrisi.!) Auch in der Flancelssehrift "Della deemaa" etc. des florentinischen Kaafmanns Pegolotti aus der ersten Hälfte des 14. Jahrhunderts ist die Galgantwurzel, und zwar in zwei Sorten, als leichte und schwere, beschrieben. i Marco Poloberiehtet von dem Anbau der Pflanze in China und Javi.!) Auch der portugiesische Arzt Garcia da Orta in Goa beschrieb im Jahre 1563 zwei Sorten Galgantwurzeln, eine kleinere von China kommend und eine gößere von Java.! Die erste gate Abbildung derselben wurde von Rumpf im Jahre 1754 veröffentlicht."

In der deutschen Literatur ist die Wurzel mindestens seit dem 8. ahrhundert bekannt und als arzneilich gebrauchte Droge erwähnt worden. Unter den Bestandteilen eines Rezeptes in einem arzneiwissenschaftlichen Manuskripte in der Warzburger Universitätsbibliothek aus dem 8. Jahrhundert i ist auch Gafgantwurze genannt. Der um die Mitte des 9. Jahrhunderts febende Bischof Salomo III. von Konstanz erwähnte in einem Formelbuche ebenfalls Gafgant; auch ist die Wurzel von dem im 12. Jahrhundert febenden salern schen Gelehrten Matthäus

<sup>1)</sup> Le livre des toutes et des provinces, par l'on l'éhord at beb, traduie par B, de Meynard; en fountai assatique, Ser VI, Font 5 (1865) p. 294.

<sup>&</sup>quot;) Geographic d'Edrisi, traduite sar A. Jaubert. 1836. Fom. 1, p. 51.

o Francesco Balducc. Pegolotti, La pratica della mercatura scritta, In Pagninis Della decima e delle altre gravezze, della modela etc. Lisoca e Lucca. 1766, p. 296 n. 375.

<sup>1)</sup> Parthier, Le livre de Marco Polo, 1865, p. 522 n. 501,

<sup>9</sup> Garcias ab Horto, Colloquios dos simples e drogas ne consess medicinais da India. Goa 1764. Colloquio 24 — Wahrend jetzt mir noch die bleinere Wurzel Radix galangau minurs von Appnia officinarum Hance in Gebrauch und in den Handel komm, war triber auch die weniger atomatische Radix galangae majoris von Appnia Galanga Willd, gangbar. Diese kam hauptsächlich von Java. Siehe auch: Daniel Hanbury, Serence papers. 1876. p. 470.

<sup>9</sup> G. E. Rumphins, Herbaimm audoineuse etc. Amstelodami 1741—1754, Vol. 5, Fab. 63.

<sup>&</sup>quot;) Würzburger Universitätsbildiothek Manascriptes Mp. th. Iol. 148. Abgedrickt in I. A. Re 188, Walandi Strabi Hortolus. Wirceburgi 1834, p. 37. D. G. ab Uckhart, Commentari de rebus Francise orientalis et episcopatus Wirceburgensis. Wirceburgi 1729. Vol. 2, p. 980, Glossae Iteoriscae.

<sup>9</sup> Dümmler, Formelbuch des Bischofs Salomo von Copsumz. In "St. Gallische Denkmaler aus der Karoling schen Zen" Zinich 1854, S. 37.

Plate arius i und von der Abtissin Hildeg and in Bingen als Arzneimittel gepriesen worden

Im *Dispensatorium Norieum* fand Galgant Aufnahme. Das ätherische Öl scheint aber erst später destilliert worden zu sein. Seine erste Erwähnung findet sich in der Taxe der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587.

### Ingweröl.

Die Ingwerwurzel scheint schon bei den Chinesen und Indern als Gewütz gebraucht worden zu sein. In chinesischen Arzueibüchern, in der Arm-Vedas Susrutas, sowie in der Sanskrititeratur und später im Tahmud ist Ingwer mehrfach erwähmt worden. Die Griechen und Römer verhielten ihn auf dem Handelswege durch das rote Meer und nahmen deshalb Arabien als das Herkunftsland der Wurzeln an. Im 3. Jahrhundert zählte man indessen den Ingwer sehen zu den durch das Rote Meer über Alexandrien kommenden undischen Produkten, 4. Bei den Römern wurde der Ingwer bald ein beliebtes Gewürz. 4. In Deutschland 4. und Frankreich 4. scheint er um 9. Jahrhundert und in England im 10. Jahrhundert Eingang gefunden zu haben. 4. Marco Polo, Pegolotti,

<sup>&</sup>quot;1 "Circa instans". Liber de simplice medicina, In Choudants Handouch der Bitcherkunde für die ältere Medicin. 2. Aufl. Leipzig 1841, p. 229.

<sup>&</sup>lt;sup>7)</sup> Hildegardis Abbaussae Subtilitatum diversarum naturarum creaturarum libri novem, In Migne, Patrologiae Cursus completus. Thom, 197, Luterin Parisiorum, 1855, p. 1134 u. 1158.

o Dioscorides, De Materia medica libri quinque. Editio Kühn-Sprengel, 1829, Vol. 2, p. 300,

<sup>9</sup> Vincent, Commerce and Navigation of the Ancients in the Indian Ocean, 1807 Vol. 2, p. 605. Meyer, Geschichte der Botanik, Bd. 2, S. 167.

<sup>7)</sup> Apicius Caelius, De re cominaria libra decem. Editio Schuch. Heidelberg 1867. S. 36, +5, 68, 98, 105, 138, 139, 142, 165.

<sup>&</sup>quot;I Cless, Landes- and Kulturgeschichte von Württemberg. 1807. Bd. 2, S. 260, — In der Vorschrift eines in der Würzburger Bibliothek befindlichen Mp. th. f. 140) Kodex aus dem S. Jahrhundert ist neben Zint, Costas, Nelken, Pfeffer und Gentian auch Ingwer augegeben. Der Titel des als Manuskript Vorhandenen Rodex ist: J. G. ah Eckhardt, Commentarii de rebus Franciae orientalis et episcopatus Wirceburgensis, Glossae Theotiscae. — Die betreffende Vorschrift ist auch abgedruckt in der Schrift von F. A. Reuss, Walafridi Strabi Flortulus. Wirceburgi. 1834, S. 73.

<sup>)</sup> W. Heydt, Levantellandel im Mittelalter. 1879. Bd. I, S. 103, Note 3. 3. Pharmacographia. p. 635. Rogers, History of Agriculture and Prices in England. 1866. Vol. I, p. 629.

Barbosa und Niccolo Conti haben auf ihren Reisen in den Küstenländern und Inseln des südwestlichen Asiens größere Klarneit über die Herkunft des Ingwers gewonnen. Schon im 13. Jahrhundert kam der Ingwer entweder frisch (zenzeri verdi), in Zucker eingemacht (giengiaro confetto), uder getrocknet in den Handel und Alexandrien galt den Abendländern lange als der bevorzugte Markt für den Einkauf dieser Delikatesse.

Unter den zollpflichtigen Handelsartikeln findet sich der Ingwer im Mittelalter oftmals erwähnt, so im Jahre 1173 in Aere in Palästina, is im Jahre 1221 in Barcelona, is 1228 in Marseille is und 1296 in Paris. Auch in einem sehr alten, allerdings apokryphen deutschen Arzneibuche aus dem 12. Jahrhundert befindet sieh in verschiedenen Vorschriften schon Ingwer, is

Nach Westindien und Mexiko wurde der Ingwer durch die Spanier um die Mitte des 16. Jahrhunderts verpflanzt, und sehon im Jahre 1547 wurde Ingwer von Jamaika, im Jahre 1585 von St. Domingo und im Jahre 1654 von Barbados nach Spanien verschifft.

Die erste Erwähnung des destillierten Ingweröls findet sien in einer Spezereitaxe der Stadt Kopenhagen vom Jahre 1672. Die Ausbeute der Wurzel an ätherischem Öl bei der Destillation

- ') Le livie de Marco Polo, publie par l'authrer. 1865. Vol. 2, p. 381.
  488. Pegolotti, in Pagninis, Della decima e delle altre gravezze, della moneta e della inercatura de' Liorentini lino al secolo XVI. Listoa e Lucca 1766. p. 360. Od. Barbosa. Editio Ramiasio, Delle navigationi er evaggi. Venetiae 1554. p. 311 and 323. Niccolo Conti. Inuia in the 15. century. Edition Major, London 1857. Kunstmann, Kenntins Indiens im .5. Jahr-hundert. München 1863.
  - 3 Pagolotti, Editio Pagn ni. Della decima etc. 8, 298 und 317.
  - Recueil des Historiens des Croisades, Lois 1843 Fom. 2, p. 17e.
- 3 Capmany, Memorias historicas sobre la Marina Commercio y Artes de la Ciudad de Barcelona. Madrid 1779, Vol. 2 p. ).
- 9 Méry et Guindon, Histoire des Actes de la Municipalité de Marseille, 1841. Tom 1, p. 372.
  - ") Revue archéologique. Paris 1852. Fom. 9, p. 213.
- A Pfeiffer, Zwei deutsche Arzneibticher aus dem 12 und 13. Jahrhundert; in Sitzungsberichte der Wiener Akademie der Wissenschaften 12 (1863), 124, 138, 59. Haeser, Geschichte der Medizin, 1875, Bd. 1, S. 663.
- Monardes, Historia medicinal de las cosas que se traen de nuestras Indias occidentales que sirveu en medicina. Sevilta 1574, p. 90, Editio Clusius. Antverpiae 1593, pag. 300.
  - 79 Renny, History of Jamanca, London 1807, p. 154.
  - ") Calendar of State Papers, Colomal series 374 -1660, London 1860, p. 4.

scheint zuerst im Laufe des 18. Jahrhunderts von Caspar Neumann, b. J. A. Gesner, b. E. F. Geoffroy bund Friedrich Cartheuser bermittelt worden zu sein.

Die erste gute Abhildung des Zingiber officinale Roscoe hat H. A. Van Rheede um das Jahr 1670 veröffentlicht.

### Cardamomenöl.

Die Kapselfrüchte verschiedener, auf den Inseln des ostindischen Archipels einheimischer Elettaria- und Amomum-Arten (Familie der Zingiberaceae), die Cardamomen, seheinen sehon im Altertum in Verkehr und Gebrauch gekommen zu sein. Cardamomen sind bereits in der Avur-Vedas von Susrutas" unter dem Namen Ela erwähnt, und die Ägypter brauchten nach Pfutarchs") Angabe zu Räucherungen im Religionskultus unter anderen Gewürzen auch Cardamom.

Spätere Schriftsteller gebrauchten für Cardamom die synonymen Bezeichnungen Amomis, Amomum und Card-amomum. Trotz der Anzahl der aus dem südlichen Ostindien von alters her in den Handel gebrachten Gewürze läßt sich mit Wahr scheinlichkeit annehmen, daß diese Bezeichnungen nur dem Cardamom gegolten haben. Dioseorides, "Theophrast, "(Plinius, ")

<sup>&#</sup>x27;) Chemia medica doginatico-experimentalis. Editio Kessel. 1749. Vol. 2, p. 638.

<sup>4</sup> Job. Alb. Gesneri Dissertatio de Zingibere Altdorf 1723, p. 18.

<sup>)</sup> Tractatus de materre mediça, Paris 1757, Vol. 2, p. 265.

b) Flementa Chymiae dogmatico-experimentalis una com synopsi Materiae medicae selectioris. Halae 1736, Vol. 2, p. 62.

<sup>&#</sup>x27;i Florius indicus inalabarieus. Amstelodami 1678 1703, Vol. 2, p. 24 Jab. 12.

<sup>&</sup>quot;I Sielte S. 17 Note 1,

o Platarchi Moraha, Isis et Osiris.

n Diese Identifizierung der Namen hestand his zum Ende des 18. Jahrhunderts fort; so ist z. B. Cardamoin in Murrays "Apparatus Medicamentorium" (Göttingen 1790) und in ähnlichen Werken jener Zeit noch anter der Bezeichnung Amonium Cardamonium aufgeno innen.

<sup>)</sup> Dioscorides. De matera medica libri quinque. Editio Kühn-Sprengel, Teipzig 1829. Vol. 1 p. 14.

<sup>10</sup> Theophrasti Lesii opera, quae supersunt omnia Historia plantarum. Editio Wimmer. Parisiis 1800, p. 147.

<sup>&</sup>lt;sup>19</sup> Plini i Naturalis historiae libri, Lib, XII, 28, 29, — Editio I ittré. Paris 1877, Vol. I, p. 482, 483.

Scribonius Largus und Alex, Tralhanus, herwihnen stets gemeinschaftlich Cardamon und Amon, meistens neben Pfener. Nelken und Maskatnuß. Auch zur Zeit des größen römsehen Luxus während des 3 und 4. Jahrhunderts war Cardamon eins der bevorzugten Gewürze.") Der arabische Reisende Masuda i bezeichnete um das Jahr 912 Cardamon, Cubeben, Muskatnuß, Nelken, Campher, Sandelholz und Alueholz als funtermüsche Produkte. Der sizilianische Geograph Edrisib machte in der Mitte des 12. Jahrhunderts einen Unterschied zwischen Ceylonzund China-Cardamon, auch erwähnte er, sowie Barbosath und Pegolotti, daß die Spezereien zu jeher Zeit über Aden und Alexandrien und, als das Königreich Jerusalem bestand, auch über Acconb in den abendländischen Handel gelangten.

Man kannte camals selion wildwachsende und kultivierte Cardamomen,") Garcia da Orta"i unterschied einen weniger aronatischen größeren Cardamom von Coylon von einer kleineren gewürzreicheren Sorte; auch zur Zeif des Valerius Cordus winde

<sup>)</sup> Alexandri - rallitani medici lahri XII. Basiliac 1556. Lahio Preschmann. 1878. Vol. 2, p. 354.

<sup>)</sup> Spicius Caelius De re cogumenta lumi X. La tro Schach. Heidelberg 807, p. 36, 45, 64, 98, 105, 139, 142, 162. — Hierony m. Opera omnia. Editio Migne Patrologue cutsus completus. Vol 2, p. 297.

<sup>)</sup> Ah el-Wasudt, Prairies d'Or. I ditio Meyr ardu. Contteil e Paris 1801–1877. Vol. I. p. 341.

<sup>3)</sup> Geographie d'Edrisi, traduite par Amédée Janbett. 1839—1840. Vol. 1, p. 51, 541.

<sup>3</sup> Libro di Odoardo Barbosa, In Ramusios "Delle navigationi et 11399?". Venetia 1554. Iol. 413—417. Ecitto Hildright Society in London-Description of the Chasts of Fast Africa and Malabar. 1860 p. 50, 64 147, 154.

<sup>&</sup>quot;) Francesco Balducci Pegolotti, La pratura della mercatura, la Pagninis Della decuma e delle altre gravezze, della moneta e della mercatura de' Florentmi tino al seculo XVI. Lisboa e Lucca 17eo p. 57.

<sup>9</sup> Bengnot, Assies de Jeinsalem. Paris, Vol. 2, p. 175.

<sup>7)</sup> Pegolotti, Cardamoni sak atieli, annestici pag 211 u. 246 in der in Note v genannten Schrift.

<sup>&</sup>quot;) Garcias ao Horto, Collinguios dos simples e diogas he consismedicinals da India, e assai dalguas trutas achadas nella ande se tratan. 1563. Bearbeitet von Carolas Chisius in labre 1567 unter dem Ittel: Anomatum et Simplicium aliquot medicamentorum apud bulos nascentum nistoria: primum quidem Instantica lingua dicon 1762 conscripta, a D. Garcia ab Horto Proregis Indiae Medico: Deinde latino illustrata a Carolo Clasio Atrebate. Antverpiae, pag. 98. Die portugiesische Origina ausgabe wirde im Jahre 1872 von F. A. von Varn ragen im Benabdruck herausgegeben. In dieser pag. 51, 6.

cer malabarische Cardamomum minus dem als minderwertiger geltenden größeren Cardamom vorgezogen.)

Die ersten zufrehenden Abhildungen der Liettaria Cardamomum wurden von dem Statthalter der Holländisch-Ostindischen Kompanie auf der Malabarktiste Henry van Rheede hund von dem aus Hanau gebürtigen, auf Amboina lebenden Kaufmann und Botaniker Georg Eberhard Rump in veröffentlicht.

Das ätherische Cardaniomenöl war sehon um das Jahr 1540 von Valerius Cordus'i destilliert worden. Die Ausheute des Samens au Öl wurde von Caspar Neum ann, 5 von C. Ph. Martius, 5 von Joh. Friedr. Cartheuser und von J. R. Spielmann 5 ermittelt.

### Paradieskörneröt.

Die Paradieskörner wurden früher vielfach als Gewürz verwendet und waren in den Apotheken als *Grana Paradisi*, Semina Cardamomi majoris oder Piper Melegueta bekannt.

Paradicskörneröl wurde von Portan zu Anlang des 17. Jahrhunderts dargestellt und medizinisch verwendet.

### Pfefferöl.

Der Pfeffer ist eins der frühest bekannten Gewürze, welches sehon in der Sanskrit- und altindischen Literatur genannt worden ist. Im vierten vorchvistlichen Jahrhandert erwähnt Theophrast\*t

- A. Valerius Cordus, Dispensatorum Norieum, Editio Paris, p. 40, 76, 77, 115, 157, 58.
- 4) Van Rheede, Hortus indiens malabaricus, cum notis et commentariis Johanni Commellini, Amstelodami 1678 1703, Vol. XI (1692), Tab. 4-5; Elettari
- 7) Ramphinis, Herbarium Amboinense (Het Amboinische Kruidboek), Editie Johanni Burmanni. Amstelod, 1741–1755. Vol. 5, 8, 152 u. Tafel 65. Amonum Curdamonum. (Dieses Werk war von Georg Eberhard Rumpf Schon im Jahre 1690 vollender, wurde aber erst nach seinem Tode im Jahre 1741 veröffentlicht.)
  - 4 Valer, Cordus, De artificinsis extractionibus, 1561, fol. 226.
- <sup>5</sup> Caspar Neumann, Chymia medica dogmatico-experimentalis, Editio Kessel, 1749, Vol. 1, p. 528,
  - ") J. C. S. Schweiggers Journal für Chemie u. Physik 3 (1811), 311.
  - i) Jacob R. Spielmann, Cardamomi historia eti indiciae. Argentator, 1762.
  - 7 Porta, De Destillatione. Romae 1608. Lib, IV. C. 4,
- 7 Theophrasti Eresii opera quae supersunt omnia, 4X, 20. Editio Wimmer, Vol. 1, p. 62; Vol. 2, p. 476.

den Pfelfer, und Dioscorides!) und Pfinius!) unterschieden sehon sehwarzen, weißen und langen Pfelfer und zählten den ersteren zu den wichtigsten Gewürzen ihrer Zeit. Am Ende des 1. Jahrhunderts gab es in Rom sehon besondere Lagerhäuser (horreae piperatariae) für diese kostbare Ware. Der Periplus des erythräischen Meeres, ein wahrscheinlich aus dem Jahre 76 n. Chr. stammendes Warenverzeichnis aus Alexandria!), erwähnt als Ausführplätze des Pfelfers Orte, die früher nachweislich auf der vorderindischen Westküste zwischen Mangalore und Cochin bestanden haben.

Auch im Abendlande fand der Pfeffer trühzeitig Eingang. In welcher Menge er trotz seines hahen Preises schon im Anfang des 5. Jahrhunderts Handelsware war, ergibt sich aus der Angabe, daß der weströmische Kaiser Honorius an den Westgotenkönig Alarich im Jahre 408 n. Chr. unter anderem 3000 Pfund Pfeffer als Tribut bei der Belagerung Roms zahlte.) Der Pfeffer behielt bis zum späten Mittelalter hohen Wert und diente daher vielfach anstatt der Edelmetalle zur Begleichung von Tributentrichtung, als Zahlungsmittel bei Abgaben, Renten und Zollen, als Losegeld, zu kostbaren Geschenken und als Erbschaftsobjekt.<sup>a</sup>) Unter den Geschenken west- und oströmischer Kaiser an Päpste stand unter den kostbaren Gewürzen der Pfeffer meistens voran. Nach einem Privileg des merovingischen Königs Chilperich II, vom Jahre 716 n. Chr. bezog das Kloster Corbie im südlichen Frankreich unter anderen Waren auch Pfeffer. Nelken, Zimt und Spica als jährliche Revenue.") Bonifacius,

<sup>1)</sup> Diascorides, De materia medica libri guinque. Editio Rünn-Sprengel. 1829. Vol. 1, p. 298.

<sup>&#</sup>x27;) Piln ii Naturalis historiae libri. Lib. XII, 14. — Ednio Littré. Voi. 1, p. 478.

<sup>\*\*</sup> Fabricius, Der Periplus des Erythräisenen Meeres von einem Unbekannten, Griechisch und Deutsch-Leipzig 1885, S. 88. Vincent, Commerce and Navigation of the Ancients in the Indian Ocean. Tondon 1807. Vol. 2, p. 458 u. 754.

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> Zosimi Comitis et exadement fisci Flistoriae novae fibri septem, Basiliae, Lib V, cap. 41. Gregorovius, Geschichte der Stadt Rom im Mittelalter. Hodgkin, Italy and her Invaders. London 1880, p. 347.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>) With, Heyd, Geschichte des Levantchandels im Mittefalter. 1879, Bd. 1, S. 99; Bd. 2, S. 458 n. 754.

b Pardessus, Diplomata, chartae etc. Paris 1849. Tom. 2, p. 309 -- W. Heyd, Geschichte des Levantehandels im Mittelalter. 1879. Bd. 1, S. 99.

der "Apostel der Deutschen", erhielt von römischen Prälaten mehrmals Spezereien für Räucherungen, darunter auch Pfeffer, als Gesehenk.")

Marco Polo traf um das Jahr 1290 den Pfeffer in reichlicher Menge auf den Inseln des malayischen Archipels und auf den Küstenländern Indiens an, wo er em wichtiger Handelsarfikel nach China war.")

Der holie Preis und die zunehmende Nachfrage nach Pfeffer waren nicht zum geringsten ein Motiv für die Aufsuchung eines Seeweges nach Ostindien. Nachoem dies den Portugiesen unter Vasco da Gama im Jahre 1498 gelungen war, und nach der bald stattfindenden Verbreitung des Anbaues des Pfelferstrauches auf mehreren Inseln des malayischen Archipels, trat mit der Zeit eine weit größere Produktion und Zufuhr und eine Preiserniedrigung, intolgedessen auch ein zunehmender Konsum des Pfelfers ein. Die Bedeutung des neuen Seeweges gegenüber der damals in höchster Blüte stehenden Handelsrepublik Venedig wurde besonders wahrnehmbar, als portugiesische Schiffe mit Pfelfer belacen im Jahre 1504 auf der Themse in London, und am 21 Januar 1522 im Hafen von Antwerpen einliefen. Trotz der Bemühungen der venetianischen Handelsfürsten\*) wurde der Pfefferhandel von iener Zeit an bis nahezu zum 18. Jahrhundert portugiesisches Monopol.

Wie hoch diese Ware im Mittelalter geschätzt wurde, bekundet die Tatsache, daß der Pfeffer als Symbol des gesamten Gewürzhandels galt; schon in Rom hießen die Gewürzkrämer Piperarii, und später in Frankreich Pebriers, und in England Pepperers.<sup>4</sup>)

Das destillierte Pfefferöl dürfte bei der viel betriebenen Destillation der gangbaren Gewürze wohl schon im Mittelalter bekannt gewesen sein; zuerst erwähnt wurde es von Saladin\*)

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Latté, Bibliotheca retum germanicarum, Berlin 1866, Vol. 3, p. 156, 157, 199, 248 und 231.

<sup>%</sup> W. Heyd., Geschichte des Levantchandels im Mittelalter. 1879, Bd. 1, S. 634.

<sup>)</sup> Hidem, Bd. 2, S. 502 527.

<sup>1)</sup> Ibidem, Bd. 2, S. 634-640.

<sup>9</sup> Saladini Asculani Compendium aromatariorum. Venetii 1488. Index.

und beschrieben von Valerius Cordus') und später von Giov. Batt. Porta.') Eine Beschreibung der Destillation des Öles gab zuerst Winther von Andernach, der um das Jahr 1550 die Öle von Pfeffer, Zimt, Neiken etc. destillierte. In den Arzneibächern ist das Öl zuerst in der Ausgabe des Dispensatorium Vorkenm vom Jahre 1589, in der Apothekertaxe der Stact berlin vom Jahre 1574 und der von Frankfurt vom Jahre 1582 aufgezählt worden. Auch Rheede beschrieb Pfeffe öl im Jahre 1688.')

Die ersten Untersuchungen der Bestandteile des Pteifers wurden von Caspar Neumann'n und von H. D. Gaubins') ausgeführt, später von Willert, Derstedt') und Pellet, er. ')

### Pfefferöl aus langem Pfeffer.

Der lange Pfester war senon im Altertum als Gewinz und Arznemuttel in Gebrauch und ist in mittelalterlichen Schriften mehrfach in Drogenverzeichnissen erwälmt,") ist indessen wohl niemals allgemein in Gebrauch gewesen und in neuerer Zeit mehr und mehr außer Benutzung gekonnnen.

FVal. Cordi Annotationes in Pedacci Dioscoridis Anazarbei de materia medica libros quinque. De artificiosis extractionibus. Edino Gesmer. Argentorati, 1501, fol. 220.

<sup>9</sup> Portae Mague maturalis libri viginti. Liber de destillatione 15c7, pag. 379. Editio 1589, p. 184.

Guintheri Andernacensi de medicina reteri et nova. Basil. 1571, p. 630 1635.

b) H. A. van Rheede tot Draakestein. Hortus mdicus malabaricus. Vol. 7, p. 14. "Oleum ex pipere destillatum levem piperis odorem spirans, saporis parum actis."

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> C. Neumann, Gründ iche mit Experimenten erwiesene Chymie. Editio. C. H. Kessel. 1749. Bd. 2, Abt. 4, S. 9.

<sup>(</sup>Gambii Adversariorum varii argumenti liber anus. 1771. Cap. 5, p. 55.

<sup>3</sup> Trommsdorffs Journ, der Pharm. 20 ff. 1511, 44.

<sup>&</sup>gt; Schweigers Journ, für Chemie und Physik 29 (1819), 80.

<sup>5</sup> Trommsdorffs Neues Journ, der Pharm, 6 H. (1822), 233,

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> Macer Fleridus, De aribus herbarum una cum Walatridi Strahonis, Othonis Cremonensis et Joanus Folez carmuibus sundis argumenti Editio Choudant. Lipsiae 1832, p. 114. Simon Januensis. Synenyma medicunae sen Claus sanationis. Veneti 1540. — Bonajni Statuti medin della cutà di Pisa. 1857. Vol. 3, p. 492. — Kunstmann, Kenntus Indiens im 5, Jahrhundert, München 1863, p. 40. Saladini Compendum aromatartonum, Bonomensi 1488. Index.

Das dest flierte Öl des langen Pfetfers wurde im Apothekertaxen zuerst im Jahre 1589 erwähmt und land im *Dispen*suorium Norieum vom Jahre 1589 Aufnahme. Die erste Untersuchung des langen Pfetfers unternahm Winckler im Jahre 1827.

#### Cuhebenöl.

Der Cubebenpteffer ist als Gewürz wahrscheinlich in China und Indien sehon im Altertum,") als Heilmittel aber erst zur Zeit der Araber gebraucht worden,") Die im 9, und 10, Jahrhundest der christlichen Zeitrechaung tebenden Reisenden Kurdadbah") von Mesopotamien und Madusi") von Bagdad zählten die Cubeben zu den wichtigeren Gewürzen, und der im Anfange des 12. Jahrhunderts lebende sizilianische Geograph Edrisi") erwähnte sie unter den über Aden eingeführten Gewürzen. Die Äbtissm Hildegard") und der dänische Kanonikus Henrik Harpestreng") beschrieben die Cubeben als geschätztes Arzneimittel. Im 13. Jahrhundert waren Cubeben als Gewürz und als Arzneimittel in Europa allge nein bekannt und vielfach in Gebrauch; als solche und als zollpflichtige Droge sind sie in ärzt lieben Schriften und städtischen Taxen vom 14. Jahrhundert an erwähnt worden.")

- 1 Arch der Pharm, 26 (1828), 89,
- 's Alexandri Fralliani Opera Edit, Puschmann Vol. 2, p. 396.
- 2 Paulus Aegineta, Ilditio fr. Adams, London 1847, Vol. 3, p. 455,
- 1. Khordadheh, Le here des routes et des provinces par Barbier de Meynard in Journal asiatique 5, (1865), 294.
- Meynard et de Courteille, Prairies d'or, Paris 1861-1877. Fom I,
   p. 367 and Tom, IV, p. 78.
  - 'i Am Edde Jaubert, Geographie d'I, drisi 1830, Tom. 1, p. 51 und 89.
- 1 Hildegardis Abbatissae Subtilitatium diversarum naturarum ereaturarum Libri novem. Editio Migne. Patrologiae cursus completus. Tom. 197, 11855. p. 1147. Meyer, Geschichte ber Botanik. Bd. 3, S. 537.
- in Harpestreng, danske Lacgelog ira det trettende Aarhundrede, toerste Gang utgivet ofter et Pergamenthaandskrift. Kjoebenhaven, 1826, p. 62.
- n Monumenta Gildhallae Londoniensis. Liber albus 1, p. 230. Capman ; Memorias historicus sobie la Marma, Commercia y Artes de la Candial de Bacelona. 1579. p. 44. Bourquelot, Etades sur les foires de la champagne. Memories etc. de l'Institut. Tom. 5 (1865), p. 288. Saladini Compendium aromanionum. 1488. H. ns. Lolez, Confectiuch vom labre 1480. In Choulants Handbuch der Bächerkande für die altere Medien. 1832. S. 188. Rogers, History of Agriculture and Prices in Englisher.

Später nahm die Verwendung der Cubeben als Gewürz sehr ab und sie kamen nahezu in Vergessenheit, im Anfange des vorigen Jahrhunderts aber auf Anregung englischer Ärzte wieder in Gebrauch.')

Die Cubeben wurden zuerst im Jahre 1704 von G. Wedel, is bald darauf von Caspar Neumann,") im Jahre 1810 von Trommsdorff") und im Jahre 1821 von Vaugnelin is untersucht.

Das ätherische Cubebenöl war sehon Valerius Cordusti vor dem Jahre 1540 bekannt; in den Taxen ist es zuerst in der der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1582 angegeben.

### Betelöl.

Wann und von wenn Betelöl zuerst destillert wurde, ist nicht bekannt, Jedenfalls dürfte die Darstellung des Öles durch Kemp?) im Jahre 1885 nicht die erste gewesen sein. Durch eine oberfächliche Untersuchung des Siambetelöles im Laboratorium von Schimmel & Co.") im Jahre 1887 war die Anwesenheit eines zwischen 250 und 260" siedenden Phenols festgestellt worden, dessen Reaktionen mit denen des Eugenols übereinzustimmen schienen. Eykman,") der im Jahre 1888 ein von ihm selbst auf Java destilhertes Betelöl untersuchte, fand da in kein Eugenol, wohl aber ein neues Phenol, dem er den Namen Chavicol

land, Vol. 1, p. 627; Vol. 2, p. 544. Liber niger Scaccarii. London 1771, Vol. 1, p. 478. — Vol. Condus, Dispensatorium Novicum, Edit. 1548. p. 76, 77 and 327. Efficikinger, Dokumente zur Geschichte der Pharmazie. 1876, 45, and "Die Frankluster Liste" im Arch. der Pharm. 201 (1872). 441 and 211 (1877), 151.

- <sup>9</sup> Dictionary of the Indian Islands, London San, p. 117, Islandungly Medical and Surgical Journal, 1818, XIV, p. 32, — Wérat et de Lens, Dictionnaire universel de materia medica, Ton., 5 (1835), p. 331.
  - 4 G. Wedel, De cubehis Dissertatio, Jense 1705.
- 1 Caspac Neumann, Lectiones chymici de salibas alkalinolists et de camphora, Berlin, 1727.
  - 5 Trommsdorffs Journ, der Pharm, 20 J. (1811), 69.
  - 4 Trommsdorffs Taschenbuch für Chemiker und Pharmazeuten 1822, 10%
- "I Valerii Cordi Annotationes in Pedacci Dioscorivis de medica materia libros quinque longe aliae quam antea sunt hac sint configatae 1501, 161, 226.
- 5 Dymock, Warden and Hooper, Pharmacographia indica. Part. VI, p. 188.
  - Bericht von Schimmel & Co., Oktober 1887, 34.
  - " Chem. Ztg. 12 (1888), 1338.

beilegte. Bei einer erneuten Prüfung im Laboratorium von Schimmel & Co. stellte es sich heraus, daß Siambetelöl weder Eugenol noch Chavicol enthält, sondern ein drittes, bis dahin noch unbekanntes, dem Eugenol isomeres Phenol, das von Bertram und Gildemeister! Betelphenol genannt wurde.

# Birkenrindenöl (Wintergrünöl).

Nächst dem Terpentinöl gehören das Sassafras-, das Wintergrün- und das Birkenrindenöl zu den zuerst in den Vereinigten Staaten gewonnenen ätherischen Ölen. Die Ähnlichkeit des Birkenrindenöles im Geruche und Geschmack mit dem der Gaultheria procumbens war schon vor dem Jahre 1848 bekannt.") die chemische Identität des Hauptbestandteils aber wurde erst im Jahre 1843 durch Wm. Procter Jr. in Philadelphia") ermittelt. Als später der Bedarf an Wintergrünöl bedeutender wurde und diese Pflanze weniger leicht und reichlich zu beschaffen war, wurde die Birkenrinde zur gemeinsamen Destillation mit Wintergrün herbeigezogen oder allein ehne dieses dazu verwendet.") sodaß das Wintergrünöl des blandels in neuerer Zeit meistens lediglich aus der Rinde von Betula lenta L. gewonnen wird.

## Hopfenöl.

Der Hopfen ist schon im Mittelalte zur Aromatisierung von Gerstenbier gebraucht und in der Literatur schon vom 8. Jahrhundert an erwähnt worden.") Arzneiliche Anwendung haben der Hopfen und die Hopfendrlisen, das Lupulin, erst in neuerer

<sup>1</sup> Journ. I. prast. Chem. H. 39 (1889), 349,

<sup>31</sup> Bigelow, American Medical Botany. Boston 1818, Vol. 2, p.28 n. 241.

<sup>19</sup> Americ, Journ. Pharm. 35 (4843), 241.

b) Betula lenta und Gaultheria procumbens wachsen in waldigen Berggegenden der n\u00f3rdlichen atlantischen Staaten der Union vielfach gemeinsam. In einem von George W. Kennedy in Pottsville, Pa., im Bande 54 (1882) pag, 49 des Americ, Journal of Pliarmacy ver\u00f3ffentlichten Berichte \u00fcber die Wintergr\u00e4nolindustrie in Pennsylvinien macht dieser darauf aufmerksam, \u00e4nb bei \u00e4en Einsammeln des Rohmaterials der Preis der Birkenrinde nur \u00e4z von dem der Wintergr\u00e4nbt\u00e4tter betrug, daß aber die Ausbeate an \u00f6l von der Birde nur 0,25 Prozeit, dagegen vom Wintergr\u00fcn 0,80 Prozent betr\u00e4gt. Danach ist die Gewinnung des \u00f6les \u00f6les aus der Birkenrinde mehr als doppelt os vorteilhaft, wie die ans Wintergr\u00fcn.

THückiger and Hanbury, Pharmacographia, 1879, S. 551.

Zeit gefiniden. Das Lupufin wurde dafür im Jahre 1820 von dem Neuvorker Arzie Ives') in Vorsehlag gebracht.

Das ätherische Hopfenöl ist aus den Drüsen, wie es scheint im Jahre 1821, von Payen und Chevallier?) zuerst dest lliert worden.

#### Sandelholzöl.

Das Sandelho z von Santalum album L. war wegen seines eigenartigen Geruches schon im Altertum in Indier und in China hoch geschätzt. Es war dort von den Sutzhöfzern das dauerhafteste, weil es von den die meisten Holzarten zernagenden weißen Ameisen genneden wird und diente den Buddhisten zur Antertigung der Götzenbilder und allerhand Tempeldekorationen, sowie in China und Indien his zur Gegenwart noch zu Räuc ierungen im Religions- und Totenkuftus.

Sandelholz ist schon in der trübesten Sanskritliteratur und wahrscheinlich auch in der chinesischen erwähnt scheint Indessen wenig in den Produktenaustausch Indiens um Chinas unt den Völkern des Morgenlandes gelangt zu sein. Den Ägyptern indessen war das Sandelhotz 17 Jahrhunderte vor der christlichen Zeitrechnung bekannt. Sie bezogen es aus den Punt oder Phun genannten Ländern zwischen dem jetzigen Golf von Aden und dem pers sehen Meerbusen. i

Seit der christhehen Zeitrechnung findet sich die erste Erwähnung des Sandelholzes in dem um die Mitte des 1. Jahrhunderts geschriebenen Pemplus des roten Meeres!) und im 5. Jahrhundert in den Schriften des Kosmas Indikoplenstes, 7 Von der Zeit un

<sup>1)</sup> Silliman's Journal of Sciences and Aris 1820, 302,

<sup>&#</sup>x27;t Johnn, de Pharmacie 5, 1822), 214 p. 533,

Dümichen, Die Hotte einer figyptischen Königin, Leipzig 1868. Dümichen, Historische Inschriften, 1869. Dümichen, Aegypten, 1880. S. 100. In Oncken's Allgen Weltgeschichte. Liehtem, Handel und Schillahrt auf dem roten Meere () alter Zeiten. Christiania 1880. S. 21 und 21. Qi attemère, Némaires geographiques et Instoriques sai l'Egypte. 1811. Vol. 2, p. 300 – 375.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Periphis maris Printinger, Editio Fabricius, Leipzig 1840, 8-75 — Vincent, Commerce and Navigation of the Ancients in the Indian Ocean, London 1807 – Vol. 2, 5, 378.

<sup>5</sup> Christiana topographia, in Mignes Patrologiae cursos completus, Series gracca, Vol. 88, p. 574 a. 440. Lassen, Indisenc Altertumskinde, Bd. 3, S. 40. Meyer, Geschichte der Botanik, Bd. 2, S. 588.

ist das Holz von einer Anzahl von Schriftstellern und Reisenden beschrieben worden, so im 9. Jahrhundert von Avicenna.) im 10. Jahrhundert von Sera bion 1 und von Masudi, 1 im 11. Jahrhundert von Constantinus Africanus in Salemo) und im 13. Jahrhundert von Marco Polo. 1 Saladin von Ascolit, beschrieb im 15. Jahrhundert weißes, gelbes und rotes 1 Sandel bolz dasselbe geschah um das Jahr 1511 von Barbosa, 1 der noch angab, daß das weiße und das gelbe Holz von der Malaharküste kännen und zehnmal so teuer seien als das rote. Rumpfin gab im Jahre 1741 die erste gute Abbildung des Baumes.

In mittelalterlichen Schriften und den späteren Desti lierbüchern ist Sandelholz selten berücksichtigt worden, weil das ätherische Öl erst in neuerer Zeit in Gebrauch gekommen ist und arzueiliche Anwendung gefunden hat. Seine Destillation ist

I As regionate Jihn in re-medica omnes; hance redditi ab l. Paulo Mong to et l. Cost, eo recogniti. 2 Vol. Venesis Dol. "Cirion medicinae" Lib. II. tractat. II. cap. 676.

<sup>1473.</sup> Tibes Secapiones aggregatus in medicinis sampheibus. Mediolani

<sup>)</sup> Ali el Masudi, Les Prairies d'Or, texte et traduite par Meynard et P. de Courteille. 9 Vol. fin arabischen Urtexte beeneigt im Jahre 984.) Paris 1861—1877. Vol. 1, p. 222.

<sup>)</sup> Constantin', Africani Opera omnia, Basiliae 1536. Liber de gradibus, p. 309.

a Pauthrer, Le Inve de Marco Pulo, Paris 1866, Tom. 2, p. 580,

<sup>4</sup> Compendium aromatariorum Saladini principis tatenti dignissimi modici diligenter correctum et emendatum, 1488,

n Vielleicht schon vor der Zeit des Mittelalters wurde das Holz des im südlichen Ostindien und den Philippinen einheimischen, der Familie der Leguminosae angehörenden Baumes Pterocarpus santalinus L. seines roten Farbstoffes Halber gebraucht. Da es aus denselben Ländern wie das wohltiechende Sandelholz kam, scheimt es antangs mit diesem für verwandt gehalten und daher ebenialls als Sandelholz hezeiennet worden zu sein. Dieser Irrum und die gleiche Benennung sind geblieben und die beiden ganz versehredenurtigen Hölzer sind von manchem Schriftsteller ungenügend abseinandergehalten und oftmals zusammen grupptert worden, so z. B. abei in der Iran furter Liste vom fahre 1450. Garcia da Orta be nerkte diese i Irrum und sachte ihr, indessen erfolglos, aufzuklären (Ab Horto, Colloquios dos simi les e drogas he consas medicinais da India, e assi dalgitas tritas achadas nella ande se tratam. 1503. Varnhagens Abdruck 1872. S. 188. – Edicio Carolos Clusius 1539, p. 68.)

<sup>5</sup> Ramasio, Delle navigation et viaggi Venetia 1554, Fol. 357, 6,

<sup>7</sup> Rumphii Herharium Ambomense. Amstefodami 1741. Vol. 2, p. 42. Gildemeister, Die athenselien (fle. 9

von Salad'n, ') von Conrad Gesner's und von Friedrich Hoffmann ') ausgeführt worden. Caspar Neumann und Dehne's ernstellen die Ausbeute an Öl und P. Chapoteaut v untersuchte es zuerst.

Auf Ceylon soll destilliertes Sandelholzöl schon im 0. Jahrhundert zur Einhalsannierung der Leichen der dortigen Fürstengebraucht worden sein."

### Sternanisöl.

Wegen ihrer eigenartig gestalteten, aromatischen früchte sind die Sternanishäume wohl von alters her bekannt gewesen und berücksichtigt worden. In der chmesischen Literatur scheint über ihre Nutzanwendung wenig angeführt zu sem. Unter der Dynastie der Sung, zwischen den Jahren 970 bis 1127 n. Chr., hatten mehrere südliche Provinzen Chmas Sternanistrüchte als Tribut zu liefern. 5 Nach Europa scheint die Frucht zum ersten Male im Jahre 1578 von den Philippinen durch den Weltumsegler Thomas Cavendish gebracht und in London in den Handel gelangt zu sein. Dert lernte sie im Jahre 1580 der Professor-Carolus Clusius von Leyden kennen und beschrieb sie unter dem Namen Arisum philippmarum insularum." Nach einer Angabe Redis soft Sternanis afferdings schon um die Mitte des 16. Jahrhunderts unter dem Namen Foeniculum sinense im italienischen Drogenhandel bekannt gewesen,") seneint aber erstum die Mitte des 17. Jahrhunderts benutzt worden zu sein.

Das ätherische Sternanisöl ist schon im Laufe des 18. Jahrhunderts destilliert worden, hat aber erst im 19. größere Ver-

<sup>4</sup> Compendium acomatariorum Schadini, 1488, fel. 349.

<sup>&#</sup>x27;s him köst jeher Schatz Luonyma Phabatta. 1755, pag. 240

<sup>(</sup>Prederici Hoffmannii Observatorum physico-chemicarum selectanum, Halac 1722, Lib. III. Observ. I, p. 69.

<sup>1)</sup> Crells Chem sches Journal 3 (1780), 18.

<sup>7)</sup> Bull Soc. Chint. II 37 (1882), 303.

<sup>5</sup> Plückiger and Hanbury, Pharmacograpma, II. Pdit. 549.

<sup>3)</sup> Bretschneider Study and value of Chinese botuneal weaks, Foochow 1870, p. 14.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> C usai Rariorum plantarum historia, Antwerp, 1601, p. 302.

b) Redi, Experienze naturali, Firenze 1671, p. 119. Javida 2. atenische Arsgabe. Redi, Experimenta circa rex diversas naturales, specialini Illas, quae ex India adferiatur. Amstelodami 1675, p. 172.

wendung gefunden. Der Sternanis wurde auf seine Bestandteile und seinen Gehalt an ätherischem Öle nahezu gleichzeitig von Caspar Neumann und Friedr, Cartheuser, bysäter im Jahre 18/8 von W. Meissner) untersucht.

# Ylang-Ylangöl.

Ylang-Ylangöl wird erst seit dem Anfang der sechziger Jahre des vorigen Jahrhunderts auf der Philippinen-Insel Luzon gewonnen. Der erste, der sich mit der Darstellung des Öles befaßte, war der deutsche Apotheker F. Steck in Manila, der Onkel von Pablo Sartorius, dessen Namen noch jetzt die bekannte Speziallirma für Ylang-Ylangöl trägt. Zu den ersten bedeutenderen Destillateuren der camaligen Zeit gehörten J. Witte und von Westernhagen.

In Europa hat besonders der Apotheker F. Rigand't in Paris zur Vermeitung des Öles beigutrage i. Es wurde aber erst in weiteren Kreisen bekannt durch die Pariser Welt-Ausstellung im Jahre 1878, auf der das Öl durch Oskar Reymann und Adolf Ronsen aus Manila ausgestellt wurde.

# Macis- und Muskatnußöl.

Die alte Literatur enthält keine bestimmte Kunde über die Kenntnis oder den Gebrauch der Muskatnüsse im Altertum. Auf Macis deutende Angaben in älteren Schriften, wie in denen von Plautus, Scribonius Largus, Dioscorides, Plinius, Galen etc., können auch ebensowohl auf die aromatische Rinde des ostindischen Baumes Ailanthus malabarica D. C.'i bezogen werden. Die Früchte sind im Abendlande wahrscheinlich erst duren arabische Ärzte eingeführt worden.

<sup>9 1.</sup> A<sub>a</sub>Cartheuser, Elementa chemiae-medicae dogmatico-experimentalis; una cum symopsi materiae medicae selectioris. Halae 1736. Vol. 2, p. 327,

Chemische Untersnehung des Sternanis. Buchholz Taschenbuch für Scheidekünstler und Apotheker auf das fahr 1818 und 1819. 1.

Pharm. Zentralli, 9 (1808), 46

<sup>&#</sup>x27;r Ibidem 7 (18eo), 478.

Acosta, Itaciaro de las drogas y mediemas de las Indias orientales. Bergos 1578. p. 40. Mérar et De Leus, Diet, de Materia mediea, 1852. Vel. 4-8, 473.

Um das Jahr 1180 sind Muskatnüsse unter den in Accon, dem Hafen des südlichen Syriens, eingehihrten indischen Spezereien't angeführt, und im Jahre 1158 betanden sieh "nuces museatarum" aus Alexandrien im Handel von Genualit. Sie scheinen damals als geschätztes Räuchermittel gebraucht worden zu sein. Von der Zeit an wurden die Muskatnüsse auf allen größeren Warenmärkten bekannt und kannen sehnell als eins der kostbarsten Gewürze und Spezereien in Gebrauch Ihre wirkliche Herkunft scheint aber erst im Antange des 16. Jahrhunderts durch die Reisenden Lodovico Barthema und Preitetram bekannt geworden zu sein.

Zu dieser Zeit machten die Portugiesen bei der Besitz iahme der Gewürzinseln die Muskatnüsse mit den anderen dom einheimischen Gewürzen zum Handelsmonopol. Als ein Jahrhundert später, im Jahre 1005, die Portugiesen von den Holländern vertrieben wurden, suchten diese die Froduktion und den Handel auf wenige Inseln, besonders auf Banda und Ambonia, zu beschränken und vernichteten zu diesem Zwecke auf den bisher ertragreichsten Inseln die Muskat- und andere gewürztragende Bäume und Sträucher und verboten deren Verptlanzung und Kultur. Dieses Verbot wurde erst im Jahre 1863 aufgehoben. Im Jahre 1769 gelang es den Franzosen, den Muskatnußbaum nach Mauritius zu verpflanzen und im Anfang dieses Jahrhunderts begannen die Engländer seine Kultur in Benkulen Sumatrau und Penang.

Die Muskatnüsse und Maeis gehörten bis zur neueren Zeit zu den teuersten Gewürzen und sind erst nach Einführung der Kultur der Bäume in ho ländischen, englischen und französischen Kolonien in reichlicher Menge produziert und damit auch billiger geworden.

Das destillierte Muskatnuß- und Macisöl war den Verfassern der um und nach der Mitte des 16. Jahrhunderts erschienenen

b Rocaeil des Historiens des Croisades, Lois, 1833, S. 173. – W. Heyd., Geschichte des Levantehandels im Mittelafter, 1879, Bd. 2, S. 624.

a Historia Patriae mountment. Chartae II, Torino 1853, iol. 514.

<sup>(</sup>Petrus de Ebulo, Carmen da motibus siculis. Basiliae 1746, p. 23.

Ramusio, Delle navigationi et viaggi. Venetia 1554, tol. 185 und fot. 3896.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Hasskart, Neuer Schlüssel zu Rumpis Hernarium ambomonse. Halle 1866, Vol. 2, p. 17.

Destillierhücher wehl bekannt, Valer, Cordus, b. Walter Ryff, b. Conrad Gesner, a Porta, b. Winthe bund undere haben die Öle mehrlach erwähnt.

Das dest llierte Macis- und das Muskatnußöl sind in den Apothekertaxen zuerst in der von Berfin vom Jahre 1574 und von Frankfurt und Worms vom Jahre 1582 und in der Ausgabe des Dispensatorium Noricum vom Jahre 1589 aufgeführt worden.

Die ersten Untersuchungen dieser Öle wurden von Caspar Neumann, ') Conrad Mich, Valentini') und Bonastre'i gemacht.

### Campheröl.

Campher ist in China schon im Altertum gewonnen und henutzt worden. Seine erste urkundliche Erwähnung scheint sich in Schräften des arabischen Fürsten Imrussikais aus dem 6. Jahrhundert unserer Zeitrechnung,") sowie im Koran selbst zu befinden, nach welchem Campher als ein Kühlungsmittel der Getränke der Seligen im Paradiese gilt.") Actius von Amida erwähnt im 6. Jahrhundert den Campher als Arzneimittel.") Bei der Plünderung des Sassaniden-Palastes des Königs Choroës II in Madain im Jahre 636 wurde neben Moschus, Ambra, Sandelholz und anderen Spezereien des Morgenlandes auch viel Campher erbeutet. 12) Als später arabisene Schiffer und

<sup>9</sup> Valer, Cordi Amotationes in Pedam Dioscoridis de Materia medien libri V. De artificiosis extractionibus liber. 1540, fol. 226.

 Gualtherfus Rytt, New gross Destitlirhuch, Editio Frankfurt am Main 1556, fol. 181, 1888.

Enonymi Philiatri Ein köstlicher Schutz etc. 1555. S, 215,

9 Portue Magiae naturales libri 20. Liber de destillatione. Pars 1, p. 378.

<sup>5</sup> Guintheri Andernacci de medicina veteri et nova. Basiliae 1571. p. 630 -635.

<sup>1</sup> Neumann, Chymnamedica dogmatico-experimentalis. Zällichaa 1749. Ed. 2. T. 3, S. 457.

1. Maeis 1 nigo sed perperam, Muskatenblume dicta. Dissertatio. Gressen 1719.

\* Trommsdorifs Senes Journ, der Pharm, \$ 11 (1824), 231.

S. 170, and Flückigers Pharmacognosie, S. 159,

20) Le Noran traduit par Kasimirski, Chap. 76, V. 5 u. 6.

Actu ab Amida medici graeci ex reteribus medicinae Tetrabiblos. Editio Froben. Basilia: 1542 p. 926.

Weil, Geschichte der Chalifen. Mannheim 1846. S. 75.

Kauffeute nach Inden und China segelten, lernten sie nicht nur die Hauptstapelplätze kennen, die der Campher passierte, um vom südöstlichen Asien aus in die Mittel neerländer zu gelangen, sondern auch seine Herkunftsstätten. So wurden die arabischen Kauffeute und Ärzte mit den verschiedenen Campherarten bekannt, die teils aus China, teils von Sumatra in den Handel kamen. Auch Marco Polo Jernte im 13. Jahrhundert den Campher (Borneocampher?) auf Sumatra und Borneo kennen

Die Gewinnung des Camphers in Japan ist wohl zuerst von Enge bert Kampter\*) beschrieben worden. Wahrscheint eh haben die Japaner das Herstellungsverfahren von den Koreanern gelernt. Es soll zuerst in der Provinz Satsuma auf Kruschiu eingehilmt worden sein und sich später auf das übrige Kinschau, auf Schweku und auf andere Teile Japans ausgebreitet haben.") Das Alter der Campherherstellung auf Formosa ist unbekannt. Klaproth.") der die Insel zu Anfang des vorigen Jahrbunderts besuchte, erwähnt die Camphergewinnung als eine der bedeutendsten Industrien Formosas. Seit der Besetzung der Insel durch die Japaner nahm die Campherdestillation einen bedeutenden Aufsehwung

In der Arzneikunde war der Campher, außer bei den Arabern im 11. Jahrhundert in Italien und im 12. Jahrhundert in Deutschland in Gebrauch.

Campheröl kam zuerst nach Europa i. J. 1884. Von Schimmel & Co. wurde in ihm Safrol als Hauptbestandteil aufgefanden und im Großen daraus hergestellt.

### Cassiaöl und Ceylon Zimtöl.

Die Cassiarinde Chmas und die Zimtrinde des indischen Archipels gehören zu den am längsten bekannten und gebrauchten Gewürzen; die Cass a inde ward schon in den frühesten chinesischen Kräuter- und Arzneibiehern, etwa 2500 Jahre vor

Yale, Book of Set Marco Polo Londor 871, Vol. 2, p. 185, — Pauthter, Le fivre de Marco Polo, Paris 1865, Vol. 2, p. 577. Masual Prairies d'Or. Editio Meynard et de Courtreille, Paris 1861, Vol. 1, p. 487. Ritters Erdkunde von Asien, 483k, Bd. 2, S. 858-384.

<sup>1</sup> E. Kümpfer, Amoenitates exoticae - Femgo 1712, p. 772. Alit Ab-bilding des Baumes.

<sup>)</sup> larges W. Du vid son. The Island of Formosa. London n. Nenyork 1933.

h Khaproth, Memoires relatits a l'Asie, Paris 1824.

der ehristlichen Zeitrechnung, genannt ') und scheint sehon 17 Jahrhunderte vor dieser in Ägysten in Gebrauch gewesen zu sein. ') Sie ist in den meisten Schriften des Altertums, so auch in der Sanskritheratur und im alten Testament ') neben anderen Spezereien, erwähnt worden. Als U.s brungsland wurden teils mythische Länder, teils, wohl der üblichen Handelsstraßen wegen, ') Arabien und Äthiopien genannt.') Zur Zeit der Hebräer lag der Zimthandel wesentlich in den (länden der Phönizier.') Die phönizischen Kantherren scheinen die Vermutungen und irrigen Annahmen über die Heimat der gewinnbringenden Rinde in ihrem Interesse unberichtigt gelassen zu haben, sodaß ihre wirkliche Herkunft Jahrhunderte lang unentschieden blieb.

Die Griechen und Römer kannten und gebrauchten Zint; durch die Araber wurde er auch den Abendlande zugeführt und wurde vom 8. Jahrhundert an ein wordrekanntes, wenn auch kostbares Gewürz, welches vielfach unter den Geschenken von Fürsten unter sich oder an die Päpste genannt worden ist.")

Bretse recidet. On the study and value of Chinese botanical works, with notes on the vistory of plants and geographical botany from Chinese sources, Londow 1870.

Offinischen, Die Hotte einer ägyptischen Königin. Leipzig 1868. – Schumaums kit sche Unte siehungen über die Zimitänder. Ergänzungshelt No. 73 zu Peterman is Mittelfungen. Gotha 1883. S. H.

No. 73 71 Peterman is Mikerkingen. Gotha 1883. S. 11.

(2) Buch Mose, Pap. 20, V. 23 - 24. Psalm 45, 9. — Jeremias, Kap. 6. V. 20. Hesekiel, Kap. 27, V. 19. Sprüche S.Jomonis, Kap. 7, V. 17. Holie Field Salomonts, Pap. 4, V. 14. Jesus Sirach, Kap. 24, V. 20 - 21. Ottenb. Joh., Nap. 48, V. 13.

a Geschichtliche Em eitung S. c.

Dünnichen, Die Hot einer ägyptischen Königin, 1868. Dumichen, Historische Insehriften, 1869. Du nichen, Ägypten, in Onckens Allgem, Weltgeschiehne, 1880. S. 100. Herodott Historiatum libri. Lib., 107 and 110, 146, 3, 110, 412. The operassi Historia pkunarum. Lib. 9, 4-5.

Arriani Madisis I b. 7, 20 21. Fragmenta historicorum graecorum. De mani Frednaco p. 97. - Dioscoridis De medica materia libri quimque. Lib. 1, 12-13. Edino Külin-Sprengel 1829. Vol. 1, p. 23. - Plinii Naturalis Instorme libri. 1 d. 12, 41 - 43 u. 46. - Periphis maris Lipthraci. Edito Fahl crus, 1883, p. 47 a. 51. - A. H. I. Heeren, Ideen über die Politik, den Verkeln und den blandel der vornehmsten Välker der alten Welt. Göttingen 1795. Bd. 2, S. 601 - 6-3, - Weyer, Geschichte dei Botanik, Bd. 2, S. 86

<sup>&</sup>quot;i Seite v. -7. Lassen, Indische Alterthamskunde. Bonn 1847. Bd. 1, 5, 280.

a Liner poutitions. Editio Duchesine, Paris 1886, Vol. 1, p. 177.

Pardessas, Implementa chartae etc., Paris 1849, Vol. 2, p. 309. [affé, Bibliotheca renum Germanicarum, 1886, Vol. 3, p. 248.

Während des 12. und 13. Jahrhunderts waren ehinesischer und Ceylon Zimt im Levantehandel!) und in den Häfen des östlichen Mittelmeeres gewöhnliche Hande sartikel und vom 15. Jahrhundert an in den Apotheken gangbare Ware.

Als in spälerer Zeit neben dem chinesischen auch der teurere Ceylon Zimt in een Handel kam, wurden besde vieltach verwechselt, und es schemt, daß erst Garcia an Orta un Jahre 1536 beide Rindenarten bestimmt unterschieden hat in Die Angaben der Portugiesen, die auf ihrer Entdeckungsreise unter Vasco da Gama im Jahre 1498 Ceylon erreichten, erwalmen auch Zimt als ein Produkt der Insel, ohne ihn indessen für besser zu halten als den ihnen bekannten chinesischen Zunt.) Später war wohl der meiste auf dem Seewege über Ceylon nach den Häfen Jes Erythräischen und Roten Meeres gelangende Zimtchinesischer Herkunft. Der Ceylon Zimt wurde ausprünglich in den Wäldern im Innern der Insel gesammelt und war der heutigen durch Kultur veredelten und durch rationelle Schälung gewo ir enen Innenrinde keineswegs gleichwertig. Diese bessere Gewinnungsweise scheint zu Ende des 16, lahrhunderts in Gebrauch gekommen zu sein?) Nach der Besitznahme von Ceylon durch die Holländer im Jahre 1556 führte einer der Gouverneure die Zimtkultur mit so gutem Erfolge ein, daß die Holländer hald eine feinere Rinde als die in den Wäldern von waswachsenden Bäumen gewonnene in solcher Gäte und Menge lielerten, daß sie den gesamten europäischen Bedarf zu decken vermochten. I Nach der Besitzergreifung der füsel durch die Engländer im

<sup>1</sup> Seite 12,

i Fr. Bald, Pegolo Iti, La matica della mercatura. In Pagi ini Della decima e delle altre gravezze etc. Lisbon e Ineca. 1700. p. 27, 44-40, 04.
 i Joh, de Gariancia, Dictionnaire, Editio Scheller in Levigiaphie latina du 12, et 13, siecle, p. 28

<sup>§</sup> Garcias ab Horto, Colloquios dos simples e drogas he consas medicinais da India e.c. 1563. Lálito 1. A. von Varnhagen 1872 8, 65. Editio Clusius, Aromatum et simplicium aliquot medicamentoriorum apud Indos nascentum historia, Antverpiae 1593, p. 60.

Odoardo Barbosa in Ramusios Delie navigation et viaggi 1554. Editio Plakhat Society, London 1806. "Last Indies".

a Lettera di Flippo Sassetti a Francesco I, di Medici, Storia dei viaggiatori natuni. Livomo 1875. p. 367.

<sup>5</sup> J. A. Mutray, Apparatus medicaminum tan simplicum quam praeparatorum et compositorum, 1787, Vol. I. p. 42t. Nees von I senheck, Amoenitates botanicae Bonnenses, 1823, Fasc. 1.

Jahre 1706 wurden der Zimtbau und -handel Monopol der Englisch-Ostindischen Kompanie. Dieses Monopol währte bis zum Jame 1833.) Die damit eingeführte Ernebung eines beträchtlichen Aushihrzoffes erschwerte den Handel, und dies veranlaßte die Holfänder, den Zimit auf Java und Sumatra anzuhauen.

Als im Laute des 15. Jahrhunderts die destill'erten (gebrannten) Wässer zum Arzneigebrauch algemein bereitet') wurden, ist auch ohne Zweifel die Zinstrinde zur Darstellung von Zi ntwasser benutzt worden. Der zu Ende des 5. Jahrhunderts lebende Kanonikus St. Amando von Doornyk scheint außer Bittermandeföl, Rautenöl und einigen anderen Ölen zuerst Jas Zimtöl destilliert zu haben.") Valerius Cordus hatte das Öltim das Jahr 1540 dargestelle.") und es mag damals schon in der Arzneikunde Verwendung gefunden haben, sodaß es in der ersten Ausgabe des Dispensatorium Novicum Aufnahme fand, Lonicer destillierte bald darauf die Öle der Gewärze, darunter auch Zimtöl, in einem neuen, eigenartigen Apparate. ) In Taxen ist Zimtől zuerst in der von Berlin vom Jahre 1574 und der von Frankfurt a. M. vom Jahre 1582 aufgezählt worden. Winther von Andernach's destillierte und beschrieb das Öl im Jahre 1570, und G. B. Porta im Jahre 1589.5

Die ersten Beobachtungen beschränkten sich beim Zimtöl wesentlich auf die sich bei längerem Stehen bildenden kristallinischen Abscheidungen. Solche wurden unter anderem beschrieben von Ludovici") um das Jahr 1670 und später von Stare in England,") von Boerhaave") und Gaubtus") in

<sup>(</sup>Sir James Emerson Fennent, Certon, an account of the Island, physical, historical and topographical, 5th Edn. London, 1860. Vol. 2, p. 164.

<sup>7</sup> Seite 41.

<sup>&</sup>quot; Seite 3b.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Valerius Cordus, De artitiensis extractionilus liber. Edit, Gesner, Argentator (156) fol. 226.

<sup>5</sup> Siehe das Kapitel: Geseh ehre der Desti herweisen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Guintheri Andernacci Liber de veteri et nova medicina. Basiliae, 1571, p. 630–635.

<sup>11</sup> G. B. della Porta, Liber de destillatione. Romae 15e3 fol. 75.

Ephemerides meshco-physicae Academiae naturalis. Currosorum oliservationes 145. p. 378.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Philosophical Transactions of the Royal Society of London, Vol. 3, 116866, p. 362.

<sup>&</sup>lt;sup>16</sup>t Boerbave, Flementa chemiae etc. Lagduni Batavorum 1732, Vol. 1, p. 106. – Vol. 2 p. 14 u. 424.

<sup>11</sup> Gaubji Adversarinium varii argumenti liber mus, Leydae 177 . p. 29,

Holland. Der letztere hielt die Kristalle für Campber, Du Mentl'i und Stockmann') hielten sie für Benzoesäure, Dumas und Péligot') erkannten sie im Jaure 1831 als Zimtsäure. C. Bertagnini stellte im Jaure 1852 den Zimtaldehyd rein dar.')

Der Gehalt der verschiedenen Cassia- und Zimtrinden an ätherischem Ole wurde von G. W. Wedel ) im Jahre 1707, von Friedr. Cartneuser,") von Cuspar Neumann i, von Phil. F. Gmelin") im Jahre 1763, von J. F. A. Göttling") um das Jahr 1803 und nahezu um dieselbe Zeit von Dehme"") und nochmals im Jahre 1813 von Buchholz") ermittelt.

### Sassafrasöl.

Wie bei Birkenrindenäl<sup>12</sup>) bereits erwähnt wurde, din tte nächst dem Terpentinöl das Sassatrasöl das in Nordamerika zuerst destillierte ätherische Öl sein. Durch ihr angenehmes Aron a war die Sassafraswurzelrinde unter dem Namen "Pavame" bei den Eingeberenen als ein von alters her heliebtes Kammttel, als ein Zusatz zum Rauchtabak<sup>13</sup>), als Gewürz zum Aromatisierung erfrischender Getränke, sowie als Fleil nittel allgemem im Gebrauch. Durch seinen eigenartigen Habitus soll der Sassafrasbaum schon den Spaniern bei hier ersten Landung auf Florida unter Ponce de Leon im Jahre 1512 und demnächst anter de Soto im Jahre 1538 aufgetalen und für eine Art Zunt-

5 Trommsdottfis Neiles Journ, der Pharm, 11 (1827), 237.

a Anna , Chim, et Phys. II 57 (1834), 305. Ticbigs Annalen II 1835 , 50.

5 Liebigs Annalen S5 (1853), 271.

3 Wedel De comamono. Dissertatio fenae 1707.

"r Carthenseri Elemento Avanae dogunatico-experimentalis Halae 1736, Vol. 1, p. 127; Vol. 2, p. 100 u. 187.

Neumannii Channa medica dogmatico experimentalis. Edmo-Ressel, Züllichan 1750, Vol. 2, pars 2, p. 20.

Philipp F, Gimelin, De analogiticis quibusdam achillocibus et emuamanio. Dissertatio, Tübingen 1703.

T.J. L. A. Güttling, Analyse der C. ssienzuntrinde Bachholz Taschenbich für Scheidekünstler und Apotheker 1801, 1.

<sup>19</sup>1 Neues Berl, Jahrhach für Pharmacie 1805, 289,

16 Brighholz Taschenbrich für Scheidektinstfer und Apotheker 1811, 1.

In S. 127.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Buchners Repertor, der Pharmacie 5 (1819), 1. Schweiggers Journal für Chemie und Physik 2, (1819), 224.

<sup>1</sup> C. S. Raffinesque, Medicinal Hora of Manual of the Modern Bostany of the United States of North America, 1830, Vol. 2, p. 235.

baum gehalten worden sein. Jedenfalls galt der Sassafrasbaum sendem als eine wertvolle Genuß- und Arzneipflanze.) In Mexiko war er sehon frühzeitig als solche bekannt.) Noch in der ersten Hällte dieses Jahrh inderts wurden Sassafras-Rinde, Blätter und Blütenk respen in den mittleren Unionstaaten anstat des chinesischen Tees genraucht.)

In Deutschland wurden Sassafras-Holz und Rinde als neue amerikanische Droge unter dem Namen Lignum paramim, Lignum Horidam Irgania Aylomarathrum (Fenchelholz) um das lahi 1582 benutzt ) und im Jahre 1610 kamen junge Sprößlinge der PfLinze nach England und wurden dort kultiviert. in Rinde und Holz scheinen um das Jahr 1620 zuerst von Angelus Sa.a. ans Vicenza, der während der Jahre 1010 - 1039 als Leibarzt des Herzogs von Mecklenburg in Schwerin lebte, destilliert worden zu sein. Dieser bemerkte auch daß das ätherische Sassa rasöl schwerer serals Wasser.") In der Pharmacopoea medico-physica von Schröder in Frankfurt a. M. vom Jahre 1641 befindet sich die Beschreibung der Destillation des Sassafrasöles, während die Taxe der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 das Oleum lioni sassatras schon unter den destillierten Ölen anfülnt. Auch wurde das Sassafrasöl um das Jahr 1715 von Friedrich Hottmann in Halle destilliert und als farblos und spezifisch schwer beschrieben.) John Mand in England beobachtete im Jahre 1738 die Bildung von großen Kristallen von "Sassafrascampher".") Die ersten Untersuchungen des Öles sind von Musehenbröck, von Caspar Neumann") und von Dehne",) gründlichere aber

<sup>4</sup> Monardes, Historia medicinal de las cusas que se traen de nuestras Indias occidentales qui suven en medicina. Sevilla (571, p. 51, Lalitio latina Classi). Aniverp ac 1501, p. 355–359.

<sup>5</sup> Joannis de l'Ac), Americae intrinsque description, Novus Orlus, seu descriptionis Imbae occidentalis Irbn 18 Lugdon Batax, 1633, p. 215.

<sup>13.</sup> U. Lifov d. Historical study of Sassatras, Pharmac, Ltd., (Neuvorlo) 20 (1898), 698.

<sup>1</sup> Hückiger, Dokumente zur Ceschichte der Pharmacie. Halle 1870, S. 50 H.

<sup>2</sup> Hickorger and Hanbury, Pharmacographia, 1879, p. 537.

<sup>5</sup> Sa a, Opera physico-medica, Hydrekwologia, Rostock 1639, p 84.

<sup>1</sup> Ft. Hoffmann'i), Observationes phesico-chymicae. Observatio 1, De odeis destillatis raque corum destillatione observanda, p. 13-14,

a Philosophical Transactions of the Royal Society. London, 8 (1809), 243.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Caspar Neumann, Cinuma medica doginatico-experimentalis, 4749, Vol. 2, pars 5, p. 248.

<sup>14.41,</sup> System det Materia medica, 1815, Bu. 4, 8, 242,

erst im Jahre 1869 von E. Grimaux und I. Ruottel) ausgeführt worden.

Nähere und bestimmte Angaben über den arzneilichen Gebrauch der Sassafrasrinde und des Eto zes scheinen in der amerikanischen Literatur zu fehlen, ebenso solche über die ersten Anfänge der Destillation des Öles. Außer den erwähnten Mitteilungen von Monardes. De Laet und anderen befindet sich eine der ersten Angaben darüber in der auf S. 101 (Note 7) genamplen Liste der um das Jahr 1610 von der "Provinz Virginia" nach England eingeführten Drogen, und mehr als ein Jahrhundert snäter eine weitere Erwähnung von Sassafras in dem Reiseberichte des schwedischen Botanikers Peter Kalm, welcher die nord-atlantischen Teile der damaaigen englischen Kolome his Montreal and Quebee im Jahre 1748 - 1749 bereist hat. Er tand den Sassafrasbaum in Pennsylvanien, New Jersey und Neuvork sehr verbreitet.) Kalm erwähnt auch, Jaß Rinde und Holz des Baumes zur Aromatisierung von Wurzelbier und von branntwein, sowie als Heilmittel allgemein gebraucht wurden. Bei der Destillation des B aontweins wurden Rinde und Holz mit dem Branmwein gemeinsam destilliert.')

Schon bei den Indianern stand Sassafras als Blutreinigungsmittel in hohem Ansehen. Auch die späteren Koonisten des Landes bemutzten Sassafras zur Bereitung ihrer Hausmittel.

Wann die Destillation des Öles in Amerika begonnen hat ist unbekannt, wahrscheinlich erst zu Anfang des vorigen Jahrhunderts. Denn Joh. David Schöpf, ein erfahrener Arzt und guter Beobachter, der die atlantischen Unionstaaten während der Jahre 1783 und 1784 bereiste und die weite Verbreitung der Sassafraspäume in seinem Reiseberichte mehrmals e wähnte, scheint von einer Destillation des Sassafras noch nicht gehört zu haben.

4 Compt. rend 65 /1869, 928

1 Ibidem. Bd. 2. S. 482.

\*\* C. S. Rafinesque, Medicinal Flora or Manual of the Medical Bot inv.

of the United States of North America, 1830, Vol. 2 p. 335.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Peter Kairn, Beschreibung der Roise nach dem n\u00f6rdlichen Nordamerika un Jahre 1748 n. 49. Deutsche Übersetzung, G\u00f6ttingen 1754, Bo. 5, 8, 355.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Johann David Schripf, Reise durch die minteren und südlichen Vereinigten nordamerikanischen Staaten, nach Ostellorida und den Bahamalaseln in den Jahren 1783–1784. Urlangen 1788, 13d. 1, S. 415.

### Lorbeeről.

Der Lorbeerhaum, Laurus nobilis L., hat im klassischen Alterann als Symbol des Sieges und Ruhmes hohe Bedeutung,") sonst aber keine andere Verwendung als die einer Schmuckpflanze gehabt. Im Mittelalter haben Rinde und Blätter arzueiliche Anwendung gefunden.

Die durch Auskochen der Lorbeeren gewonnene, aus einem Gemisch von fettem und ätherischem Öle bestehende Lorbeerbuiter (Oleum kaurinum) wurde sehon im Altertum gebraucht und ist in der älteren Literatur unter den zu Salbungen und arzneilich verwendeten Artikeln!) und selbst unter den Spezereien ) erwährt worden. Sie war in der ersten Ausgabe des Dispensatorium Norieum vom Jahre 1543 aufgenommen worden.

Das ätherische Öl der Forbeerfrüchte scheint früher arzueilich gebraucht worden zu sein und ist in der Frankfurter Taxe vom Jahre 1582 und in anderen aus späterer Zeit erwähnt worden.

#### Löffelkrautöl.

Das Löffelkraut galt im Mittelalter als ein Heilmittel gegen Skorbut und ist als solches in älteren Arznei- und Destillierbüchern erwähnt und von Joh. Wierr) in einer Schrift über Skorbut im Jahre 1507 abgebildet worden. Das destillierte Löffelkrautöl seheint seit der Mitte des 16. Jahrhunderts bekannt und arzneilich in Gebrauch gewesen zu sein. Dieser war indessen nur vereinzelt, denn das Öl ist in keiner Ausgabe des Dispensatorium Norreum, der Pharmacopoea Augustana und in Joh. Christ. Schröders Pharmacopoea medico-physica von Frankfurt a. M. angeführt worden, wohl aber in der Frankfurter Taxe des Jahres

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Hehm, Aufturpflanzen und Haustiere in ihrem Übergang aus Asien nach Griechenland und Italien, 3. Aufl. 1877, S. 196–201.

<sup>7</sup> Droscorides, De matera medica libri quinque Editio Kühn-Sprengel, 1829, Vol. 1 p. 53. Pal adius, De re rustica, 1, 7, Editio Nisard, 5, 554. Pl nii Naturalis historiae libri, 15h, 7, - Editio Littré, Vol. 1, p. 548. - Hildegardis Abhatissae Physica. Editio Migne. Patrologiae Cursus completus. Vol. 197 15, p. 1228.

Donët-d Areq. Comptes de l'Argenterie des tois de France au XIV m. siècle, 1851. Vol. I, pag. 207.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Job, Wier (Piscinarius), Medicarum observationum rararum liber. Basiliae 1567, p. 32—34.

1587. Später wurde es in Inventuiverzeichnissen von Apotheken in Braunschweig und Dresden vom Jahre 1640 und 1683 genannt") und im Anfange des 18. Jahrhunderts von Friedr. Hoffmann in Halle destilliert und beschrieben.

#### Senföl.

Der Senfsame war schon im Altertum bekannt und öffenbar aus dem einen oder anderen Grunde geschätzt, denn er ist im neuen Testament inchrfach in symbolischem Sinne genannt worden.") Die erste Nutzanwendung scheint der Sentsame als Gewürz") und später auch unter den äußerlich gebrauchten Arzneimitteln gefunden zu haben; als solches ist er von Theophrast," Dioscorides,") Plinius," Scribonius Largus") und Alexander Trallianus erwähnt worden. In den Schriften des Columetta findet sich die erste Anleitung zur Bereitung von Tatelsent") Um das Jahr 800 n. Chr. beständen Sentpflanzungen in der Nähe von Paris"), und solche wurden im Capitulare Karl des Größen vom Jahre 812 angeordnet.") Von arabischen Anpflanzungen in Spanien") aus scheint die Senfkultur vom 10. Jahrhundert auch in England"?) Eingang gefunden zu haben.

Die erste Angabe, die auf eine Kenntnis des durch Destillation mit Wasser entstehenden Lestillierten Senföles

- 9 Hückiger, Dokumente zu: Geschichte der Pharmazie, 1879.
- 2) Evang, Marthael, Nap. 13, V. 31. Evang, Fucae, Kab. 13, V. 18 (4)
- Momens en, Berichte der Sächsischen Gesellschaft der Wissenschaften. Leipzig 1851, p. 1–80.
- 9 Theophrasti Eresii opera, quae supersum, omnia Filitio Wimmer 1866, p. 100.
- 5 Dioscoridis de materia medica libri quinane in Ivilin-Sprenge, Medicornal graecorum opera quae extant. 1829, Vol. 1-p. 52, 191 and 293.
  - ") P inii Naturalis historiae libri. Lib. 19, p. 54 and Lib. 20, p. 87.
- <sup>7</sup>1 Serrbonii Largi Compesitiones medicamentonum. Edito He mereich, 1887, 9, p. 56.
- Columellae De re rustica et de arboritus, Editio Nisarc. 1877.
   493.
  - b) Guérard, Polephyne de Pable Irminon. Paris 1844, p. 71b.
- (a) Capitulare de villes et certis imperialibus. Erläutert von A. Thaer in Fühlings Landwirtschaftlicher Zeitung. Berlin 1878, 241–260.
  - "i Dozy, Le Calendrier de Cordue de l'aonge 9c1. Leyde 1873.
  - 1) Rogers, History of agriculture and prices in Fogland, 1866, p. 223. Pharmaceutical Journal III, 8, 1878, 852.

schließen läßt, belindet sich in Portas Schriften'i und später in einer solchen von dem Pariser Apotheker Nic. le Lebyre,") indessen scheint erst Boerhave das ätherische Senföl im Jahre 1732 dargestellt und auf seine Eigenschaften aufmerksam gemacht zu haben.") Den Schwefelgehalt des Öles erkannte Thibre ge in Paris im Jahre 1819;") [ul. Fontenelle bestimmte im Jahre 1824 das sehen von Boerhave und Murray") beobachtete schwere spezifische Gewicht und die Wasserlöshehkeit des Senföls.")

Obwohl in der Praxis schon längst erkannt worden war, daß der Senfsamen kein fertig gebildetes ätherisches Öl enthält, so wiesen doch erst im Jahre 1825 Glaser.) 1831 Boutron und Robiquet) und anabhängig davon flaure") sowie Guibourt") nach, daß zur Senfölbildung Wasser notwencig sei. Kurz darauf (1833) führten Dumas und Pelouze") die erste Elementaranalyse aus und entdeckten die Verbindung des Senföls mit Ammoniak (Thiosinamin). Daß die Entstehung des Senföls durch ein ferment veranlaßt wird, fanden Boutron und fremy. Esie isolierten das Mytosin darch Ausziehen des Samens mit Alkohol, und erhielten Senföl, als sie diesen Körper auf den wässrigen Auszug des vorher mit Alkohol extrahierten Senfs

Portae Magiae naturalis libri viginti. Liber de destillatione. Romae 1008 p. 453.

<sup>3</sup> N. le Febvre, Traité de la Chymie. Paris 1660. Tom. 1.

a Boerhave, I kimenta chemiae, quae anniversario labore docuit in publicis privatisque scholis. Lugduru Batavorum 1732. Editio Londini. 1732, pars 2, p. 38.

journ, de Pharm, 5 (1810), 20, 439 and 446. — Trommsdorffs.
 Nones Journ, d. Pharm, 4 II, (1820), 253.

J. A. Muttay, Apparatus medicanimum tam simplicium quam praeparatorum et compositorum. Gottingen 179+, Vol. 2, p. 399.

<sup>&</sup>lt;sup>36</sup> Journ, de Chin, méchale 1 (1825), 130. Trommsdorffs Neues Journ, der Pharm, 15-11, (1827), 210.

<sup>1</sup> Report, f. d. Pharm, l. 22 (1825), 102.

Journ, de Pharm. B. 17 (1831), 294. — Geigers Magazin f. Pharm. and Exper. Kneik 36 (1831), 64 n. 67.

<sup>&</sup>quot;I Journ, de Pharm. H. 17 (1831), 299 and 21 (1835), 464,

<sup>&</sup>quot;Fourn de Pharm. H. 17 (1831), 360.

<sup>&</sup>lt;sup>33</sup>) Ann. de Chim. et <sup>35</sup>hys. II. 53 (1833), 181. Liebigs Annale (140, 1834), 324.

<sup>&</sup>lt;sup>15</sup> Journ, de Pharm. H. 26 (1840), 48 n. 112. Liebigs Annalen 34 1840), 230

einwirken heßen. Das Sinigrin (myronsaures Kali) wurde zuerst von Bussy') dargestellt, der die in dieser Verbindung einhaltene Säure "acide im romque" nannte und alsdann in Gemeinschaft mit Rob quet i eie physika ischen Eigenschaften und das Verhalten des Sentöls gegen Reagentien ermitielte. Die Kenntnis der chemischen Zusammensetzung wurde wesentlich durch Will gefördert, der gleichzeitig mit Wertheim!) das Sentöl als Sehweteleyanallyl ansprach.

Durch die Arbeiten von Ludwig und Lange") wurde die Existenz des Sinigrins bestätigt, und dessen Zertall bei der Gärung in Senföl, Zucker und sames schwetelsaures Kali testgestellt. Weitere Aufklärung der bei dieser Reaktion stattfindenden Vorgänge brachten die austührlichen Studien von Will und Körner.")

Veranlaßt durch die künstliche Darstellung des Senföls aus Allyfjodic und Rhodankalium durch Zinin ) sowie Bert telot und de Luca\*), hatte man das Senföl als Ester der Thiocyansäure angesehen, denen jedoch, wie Oeser") hervorhob, ganz andere und vom Senföl versehiedene Eigenschaften zukommen

Die wahre Konstitution des Senföls als Ester der isomeren Isothiocyansäure wurde durch Billeter, ") sowie durch Gertreh ") erkannt, die zeigten, daß sich hei der oben erwähnten, zur Synthese benutzten Reaktion zunächst Rhodanallyl, oder Thiocyanallyl bildet, und daß sich dieses beim Erhitzen in das isomere Isothiocyanallyl umlagert.

Zur Erklärung der hier vorliegenden Isomerie hatte A. W. Hofmann (2) zuerst die Ansicht ausgesprochen, daß bei den

<sup>9</sup> Journ, de Pharm, II, 26 18408, 39. Liebigs Annalen 31 (1840), 223.

<sup>5</sup> Journ, de Pharm, II, 26 11840, 410.

<sup>3</sup> Liebigs Annalen 42 (1844), L.

<sup>9</sup> Liebigs Annalon 52 (1844), 54.

<sup>5</sup> Ze tschr, f. Cheime und Pharm, 3 (1860), 430, 577.

<sup>&</sup>quot; Ligbigs Annalen 125 (18ed), 257.

<sup>7)</sup> Journ, f. prakt. Chem. 61 (1855), 504. — Tiebigs Annalen 95 (1855), 128,

<sup>1</sup> Compt. rend. 41 (1855), 21.

<sup>&</sup>quot;t Lichigs Annalen 131 (1855), 7.

<sup>5</sup> Berl, Berichte 8 (1875), 404 u. 830.

<sup>&</sup>lt;sup>9)</sup> Berl, Berleine S. 1875, a50. — Liebigs Annaten 178 (1875), 89.

<sup>15</sup> Bert, Berichte 1 (1888), 28,

Thiocyanverbindungen der Kohlenstoff mit dem Stickstoff, bei den Isothiocyanverbindungen jedoch mit dem Schwefel direkt verbinden so.

Da die Möglichkeit nicht ausgeschlossen war, daß auch aci der Sentötgärung aus Sinigrin zuerst Rhodanallyf entstände, führte E. Schmidt") Gärungsversuche bei niedriger Temperatur aus, durch die festgestellt wurde, daß selbst bei 0" neben Spuren von Rhodanallyf direkt Sentöf auftritt.

Die letzte in Bezug auf die Spaltung des Smigrins noch bestehende Unklatheit wurde durch die Untersuchung von Gadanter in beseitigt, der nachwies, daß die Formel des Sinigrins C., II., NS, NO,, und nicht, wie Will und Körner angenommen hatten. C., FL, NS, NO<sub>10</sub> sei, und daß die Spaltung gerade wie bei den übrigen Glycosiden unter Anthahme von E. Mol. Wasser vor sich gehe.

#### Storaxöl.

Der Storax war schon unter den Spezereich des Altertums bekannt und ist als solche von Herodot,") Theophrast") und Dioscorides") erwähnt worden. Die mittelatterhehe Literatur hat Storaxarten verschiedener Herkunft gekannt, die zeitweise auch arzueiliehe Anwendung fanden,

Das ätherische Öl des Storax ist von Walter Ryff,") von Conrad Gesner") und aus dem mit Aqua vitae (Spiritus) angefenehteten Harze von Porta") destilliert worden.

# Öl aus amerikanischem Storax.

Zu den Drogen der neuen Welt, die nach der Entdeckung von Amerika in Europa Berücksichtigung fanden, gehörte auch der aromatische Balsam eines "Ocosoth" genannten Baumes aus Mexiko und zentralamerikanischen Ländern, welcher dem seit

<sup>1.</sup> Berl. Berichte 10, 1877, 187

<sup>3</sup> Arch. der Pharm, 235 (1897), 44,

n Herodott Historiann libri. 1 ib. 3, 97 u. 107.

h Hehm, Rultgeptlanzen und Haustiere in ihrem Uehergeng aus Asien bach Griechenland und Italier. Berlin 1877, S. 370.

<sup>9</sup> Dioscaridis De materia medica libri quinque Editio Kühn Sprengel 1829, Vol. I. p. 82 lt, p. 37.0

<sup>5</sup> Guahherras Ryff, New gross Destill (buch, 1556, fol. 176,

<sup>·</sup> Lucsyoni Parliatri Lin köstlicher thenrer Schalz, 1555. Vol. 1, 8, 237.

<sup>5</sup> Giov. Battistae 2 ortae Magiae naturalis film: viginti. Most. Laber de destallación c. p. 378.

alters bekannten Storax (Styrax liquidus) aus der Levante in nahezu allen Eigenschaften ähnlich wur. Wie bei diesem, so war man noch weit mehr bei den amerikanischen Balsamarten (Totu-Peru, Copaiva etc.) lange Zeit über die Abstammung und Gewinnungsweise im unklaren und verwechseite oftmals Balsame verschiedener Herkunft

Die ersten Beschreibungen des amerikanischen Storax unden sich unter anderem in den Werten der in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts Jehenden Nicolas Monardes, 1 Garcia da Ortan und Petrus Andr. Matthiolas )

Die erste Untersuchung des amerikanischen Storax führte Bonastre') aus. Er erhielt bei der Desullation eines augenschemlich relativ trischen Balsanis die hohe Ölausbeute von 7 Proz. Weitere Untersuchungen über den Storax wurden Ende der füntziger fahre von Win. Proeter () und 1874 von Will. Har ison') gemacht.

h Mor actors. Historia orchema de la como ja se traca el mos tras tadas accidentales qui steven en medicina. Scotta 1771, p. 321-12 a

Libro Latina Caroli C visit. Arthorpiae 1715 p. 41.

'I Geretas ab Fronto, Aromainm et samplement au la medicamentarum apad hidrs nescentinin lis orat. Demokratino securia la consorce contracta. Incaplementaria ab acconstitue en illustrata a Criol. Cristi Atrobate. Quaria batto, costigat a et aliquot bats metro, bestos herbitatinus. Autoripase 150%, pedicentar Phopalini, estos metro, hestos herbitatinus. Autoripase foota, empis innavitas praesteant etlectus in contratus steel cuam Phonaria celeberrinum emporium, olei modoran getas existamente, subvisi coloris, empis innavitas praesteant etlectus in contratus tieri montis, ili oleimi de Engidentiai innicepant cius same interio, qui Separa oderari remitam aminerpant cius same interio. Ociositali arbitati destili no Mescama historia traditi in linuo modimi luter arbitates Mexicanes memeraturi et Ociositali arbitati, dagateriali soli interiore similibus. Hapis liquor quem tranicamino innicipant, valuera entrat, augate cum cortiers apsius pollum permixtus elegans califativi pae sullimentum praetieti.

Petri Andrewe Matthioli Opera quae extant omma. Venen 1994. Deutseite Auseabe 1998. Lib. E fol. 90. "Zu den Styrasulten gefort auch ein aus Sea-Spamen und Westindich kommendes Inssiges Flat, welches bei Inschnitten aus der Rinde grobei Bäume ihn erbeautigen Blutteri austlebt Diese Bäume heißen "Occisott". Die Lingeborenen kalten die Rode im dem exstidierten Harze. Dieselbe ist angenehm wohltriechend une sich beim Ause

pressen em dickes, chenso riechendes O., Oleam liquidicabas"

9 Jeans, de Pharm, II, 16 1850, 88; Rhalem II, 37 1851, 238. Tromus doubs Senes Journ, der Pharm, 21 II, 4850, 242 and 21 II, 4851, 250.

Americ, Journ. Pharm. 29 (1857), 251. Hudem 38 (1866), 33. Proceed.
 Americ, Picarm. Ass. 13 (1866), 460.

"( Anseric, Journ, Fitarm, 46 (1871), tot 105. Arch, der Paarm, 206 (1875), 541.

#### Rosenől.

Die Ammut und der Wohlgeruch der Rosenblüten haben schon von trübester Zeit an ihre Wertschätzung und Bent tzung veranhät. Dies bekundet die gesamte ältere Literatur, und von alen Blütendüffen war das der Rosen wohl von jeher das bevorzugteste. In ehmesischen und Sanskrit-Schriften ist der Wohlgeruch der Rosen vielhach gebriesen und mit Rosendutt gesättigte Öle und Tette deuten im Religionskultus und zu Balsomierungen aller Art im iri besten Altertum. Von sahbte schon Aphrodite den Leichnam Bektors mit Rosenöl, vond die Groehen und Römer feierten jährlich em Rosenfest, und dem die Gräbet der Angehörigen mit Rosen bekränzt und ihre Grabsteine mit Rosenölgesalbt wurden. Von allem Blütenkultus war der der Rosen von alters her der vornehmste, v

Die erste Beschreibung der Darstelungsweise des vormals gebräuchlichen Rosenöls befindet sich in den Schriften des Dioscorides. In die wan lediglich ein stark aromatisiertes, fettes Öl; und das gilt wohl für die Mehrzahl der bis weit in das Mittelatter hinein gebrauchten und als Oleum rosarum, Oleum rosarum oder rosaceum etc. bezeichneten Rosenöle.

Abgesehen von apokryphen persischen und anderen orientalischen Überlieterungen, befinden sieh die ersten bestimmten Angaben über uie Destillation der Rosen und den Gebrauch des Rosendestillates in den Schriften des arabischen Geschichtsschreibers Ibn Chaldun, der angibt, daß das Rosenwasser im 8. und 9. Jahrhundert n. Chr. ein bedeutender, bis China und

In P. Izstina scheinen Rosen nicht kulftreiert worden zu sein. Sie sind in der Bibel nur weinge Male erwähnt. Die offens genanne "Rose von le icho" (Amstatu i Inerochantica I., ist eine kleine, beim Irocknen sich la gefforung zusammenrollende Pflanze, die zu den Crictionie genort und auf Wistensund wächst. (Weishelt Salom, Nap. 2, V. 8. – Hohe Lied Salom, Kip. 2, V. 1. – Jes. Strach, Bap. 24, V. 18; Ivap. 50, V. 8. – Apost. Geseb, Ivap. 2, V. 81.

<sup>1</sup> Homers Has. Kap. 23, V. 186.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Friedländer, Sittengeschichte der f
ömischen Raiserzeit, 5, Auf age, 1881, S. 254.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Ferd, Cohn, Die Pffarze, Breslan 1882, S. 326-335, Fff.exiger, Pitarm, Rundschau (Neayork, 12, 1894), 43, 41.

Note 41. In seconds Do materia medica libri grimque. Editio Kubn-Sprengel. 1829. Vo. 1, p. 50 n. 123 and Vol. 2, p. 500-404.

Indien gehender Handelsartikel gewesen sei. In einem Zeremonienkodex des öström sehen Kaisers Constantin VII. vom
Jahre 946 n. Chr. wird persisches Rosenwasser als Schönheitswasser erwähnt, i und im Antang des 10. Jahrhenderts wurde
es von dem Kaiser Michael VIII., Sonns Theopha ies i als
Heilmittel gebrauch und empfohlen. Der im Am. ng des
12. Jahrhunderts lebende Arzt des Kalifen Ebn Attafir von
Marokko, Avenzoart, i und der gleichzeitig in Konstantmopel
Jebende Arzt Joannes Actuarius is be uitzten Bosenwasser als
Atgenmittel und Rosenolzucker als inneres Heilmitel.

Um jere Zeit scheint Persien das meiste Rose wasse geliefert zu haben. Im 14. Jahrmindert werde sole ies auch von Mesopotamien aus versandt.) Nach der Blütezeit des Levantehandeis betrieben Portugiesen und Holländer den Handelsverkehr von den Häten am persischen Meerbusen und von Aden nach dem Abendlande sewohl wie nach Indie i, und unter ihren fandelsgütern bildete Rosenwasser einen beträchtlichen Leil. Nach Spanien verbreitete sich die Rosendestiffation im 10. Jahrl undert durch die Araber.

Durch das ganze Mittelaher hindurch waren daher die Rosenkultur und die Destillation des Rosenwassers offenbar ein viel hetriebener und wichtiger Erwerbszweig Persiens. Bei der großen Menge des dort jährlich destillierten Rosenwassers") ist das sich bei niedriger Temperatur butterarfig abscheidende Rosenól sehon frühzeitig erkannt und vermutlich zur Parfilmierung von

n Notices et extraits des manuscrits de la bibliothèque imperiale à l'urs. Tom. 19 (1862), p. 364 - Estachiri. Das Buch der Linder. Faino Word-mann. Hamburg 1754, S. 73.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Constantinus Porphyrogenius, De ceremonnus antiquis tyrant. Editio Reiske, Episiae 1751. Uh. II. Pap. 15, p. 338.

Oomis Theophanes, Editio Bernardi, Praetatio ad Synesiam: de teluibus. Austelodami 1749. Kap 38, p. 113

<sup>&#</sup>x27;i Seite 27.

h Actuarius, De medicamentorum compositione, loanne Cuell o interprete. Jasiline 1540, p. 18, 19, 22, 31.

<sup>9</sup> Powge d'Ibn Baroniah, 1854, fou, 2, p. 150. Traduire par Detrem, rv.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Carl Rever, Erdkunde von Westasien (Bd. 8/8, 745 in Bd. 9, 8, 1010.

<sup>2)</sup> Calendrier rural d'Harris in Duran de La M. He, Camatologie comparée, Pans 1639, p. 65. Dozy le Calendrier de Condone de l'année 961. Levde, 1873.

h Siene S es

Öl und hett benutzt worden, falls nicht etwa das persische Rosenwasser, wie es at in früherer Zeit so oft geschah, durch Destillation mit stark alkoholhaltigem Wein gewonnen wurde.')

Die erste Angabe über Rosenöl, die allenfalls auf destilliertes Öl bezogen werden kann, befindet sich in den Schriften Mesues is und in dem Kalender Harribs vom Jahre 961 n. Car., in welchem eine zur Bereiting von Rosenkonserve und Rosenwasser geeignete Zeit angegeben wird.) Saladin von Ascul, is Leibarzt eines Linsten von Tarent, beschrieb in seinem gegen die Mitte des 15. Jahrhunderts verlaßten "Compendiam aromatariorum" die Destillation der Rosen zum Zwecke der Gewinnung von Rosenwasser und Rosenöl.

Nach der Angabe Langles is soll destilliertes Rosenöl in der von Mohammed Achem geschriebenen Geschichte der Groß-Moguln vom Jahre 1525 bis 1667 zweimal in bestimmter Weise erwähnt wo den sein; ebenso soll dies in den Annalen des Mongolischen Reiches von dem venetianischen Arzte Manueci, in der 40 Jahre in Indien lebte, geschehen sein.

In unzweifelhalter Weise erwähnten Hieronymus Rubeus,?) Leibarzt des Papstes Clemens VII., um das Jahr 1574 das butterartige Rosenöl und Portan in seinen Schriften um das Jahr 1563 und nochmals im Jahre 1604.

In den Apothekertaxen der Stadt Worms vom Jahre 1582 Imo der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 ist unter den durch Destillation gewonnene i Ölen auch *Oleum rosarum verum* auf-

<sup>5</sup> In der Literatur fehlen darüber zutreffende Angaben; indessen liegt eine derartige Annahme schon deshalb nahe, well das persische Rosenwasser im warmen Klima unbeschadet seiner G\u00e4te und Haltbarkeit den Versand his in terne L\u00e4nder mit tropischem Klima, wie Indien, China und \u00e4gypten vertrug.

<sup>5</sup> Stelle S 20.

a Dozy, le Calendrier de Cordone de l'année 961. Leyde 1873.

<sup>§</sup> Saladini Asculani Compendium aromatariorum. Venetii (1488, fo). 349. § 14. Langles, Recherches sur la déconverte de l'essence de roses. Paris (1804).

A Manuce, Histoire générale de l'Empire Monghol depuis sa forma-

tion jusqu'a présent. Traduite par Catron. 2. Edit. p. 326-327.

ii Elieronymi Rubei De destillatione liber, in quo stillatitionum liquo-

theropymi (conservation) to destinatione inter, in (no standationium ignotum, qui rat medicinam taciuntur, methodus ac vires explicantur. Ravennae 1582, Sect. 2, Kap. 10, 102 und Rap. 5 p. 132,

A Portae Maghae naturalis libri vigimi. De destillatione Libri. Romae 1563, Liber XX. Omnium difficillune extractionis est rosarum oleum atque in minima quantitate, sed suavissimi odorts.

geführt.'i Um d'eselhe Zeit hat auch Angelus Sala ) die Destillation des Rosenöls beschrieben und es treffend als "candiscente pingualine, instat spermatis ceti" bezeichnet. J. C. Schröder ) zählte das Öl in seiner im Jahre 1641 erschienenen Pharmakopöe unter die Olea destillata usinatoria.

Persien scheint indessen noch his über das 17. Jahrhundert hinaus der Handel mit Rosenwasser und Rosenöl hauptsaculich versorgt zu haben.) Von dort aus aber hat sieh im Larte des Jahrhunderts die Rosen-Kultur und Industrie bis Indien), Arabien, Tunis, Algier und Marokko südwärts und nach Klemasien, der Fürkei und Bulgarien nordwärts verbreitet.) Auch auf der Insel Chios wurde zu Anlang des vongen Jahrhunderts Rosenèl in beträchtlicher Menge gewonnen und kam über Smytha in den Handel.)

Der Anfang der für die Folge bedeutenden und höchst ergiebigen Rosenkultur in Bulgarien scheint seit dem Begnune des 17. Jahrhunderts und nahezu mit der Gründlung der in Ostrumelien am si dlichen Abhange des Balkans gelegenen Stadt Kezanlyk

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Flückiger, Dokumente zur Geschiehre der Pharmazie. Platte 1876. S. 37, 41, 45, 47, 48, 49, 65.

<sup>4</sup> Angelus Salar, Opera medico-chymica, graw extant omina. Tranco-furu 1847. p. 63, 79.

<sup>(1)</sup> C. Schröder, Phatmacopusa medicosi hissoria, 13lm 1644. Lib. 2. Rap. 70, p. 241

Chardin, Vagages en Perse. Amsterd im 1711. Fem. III., p. 178 u. 349. Kämpler, Amocidiatum existicium politico-physico medicitum tesseciuli grinque, quibus commentur variae relationes, observationes et desermitiones termin Poissiatum et alterioris. Isiae, malta attentione in peregrinationimis per universimi. Orientem, collectae ab auctore. Usingovase 1712. p. 373. Of vier, Voyage dans l'Empire Othoman etc. Paris 1807. Iann 5, p. 307.

<sup>&#</sup>x27;) Über die Gewinnung von Rosenül im fahlen haben im Jahre 1782 zwei damals in Calculta Jehende europäische Gelentie Beticht erstate, namheli Polier in "Astatu Reseatches" in Pansacions of the Societ, instituted in Bengal etc. Calculta 1788. Vol. 1, Paper 17, und Don Monro in Fransactions of the Society of Edinburgh. Vol. 2. Physical section? Etm Reterat über die von dem Jetzteren beschriebene Bereitungsweise befindet sien auch in Trompsdorfts Joenn, de. Pharm. Ell. (1794), 195.

<sup>7</sup> Potbes Watson, Catalogue of the Indian Department. Vienna Estiment 1873 p. 94. — Douglas, Pharmaceutical Journal III, 8 (1878, 1811, 11.) von Schlagintweit in Buchners Seaem Report C. Pharm, 21 (1875), 129-143.

<sup>7)</sup> Obvier, Voyage dans II impire Othomaa etc. Paris 1807. 1om, 5, p. 367.

zusammenzufallen.") Indessen hat die die persische Rosendestillation beschränkende Rosenindustrie Bulgar ens erst im 19. Jahrlundert die bisher behauptete Bedeutung gewonnen; ihr ist aber in neuester Zeit in Deutschland und Frankreich eine erfolgreiche Konkurrenz erstanden.

Rose wasser und damit auch geringe Mengen Rosenöl sind in nordeuropäischen Ländern und besonders in Frankreich. Deutschland und England für volkstümfeben und arzueilleben Gebrauch und für die Parfümerie seit dem 14. Jahrhundert destilliert worden. Der Gewinn an dem erstarrenden Öle war indessen so gering, daß das Rosenöl früher aus dem Orient und neuerdings aus den Balkanländern bezogen wurde. Die französische Rosenöl hat erst um die Mitte des vorigen Jahrhunderts begonnen und die deutsche um das Jahr 1883.")

Bei dem hoben Preise und der leichten Möglichkeit der Verfälsehung des Rosenöles scheint diese sehon im Ursprungslande der Rosenindustrie, in Persien, im Laufe des 17. Jahrhunderts in Gehrauch gekommen zu sein. Engelbert Kämpfert) aus Lemgo, der Persien während der Jahre 1682–1684 bereiste, erwähnte, daß den Rosenblüten bei der Destillation viellach geraspeltes Sandelholz zur Verfeinerung des Destillates hinzugesetzt werde. Diese Beobachtung wurde im Jahre 1787 von Archib ald Keirt) in Chatra im Jangur bestätigt, während Poliert) in demselben Jahre in Kaschmir beobachtete, daß dort nicht Sandelholz, sondern ein wohlriechendes indisches Gras (Andropogon) zur Mitdestillation der Rosen verwendet wurde.

Die Benutzung von Andropogon Schoenauthus L. zum Verfälschen der Rosendestillate datiert somit, wenn man von der Verwendung bierzu im Altertum") absieht, nundestens fiber ein Jahrhundert. An Stelle des Grases wird in neuerer Zeit das

<sup>5</sup> Kan 12, DonateBulgarien, Leipzig 1877 1879, Bd. 2, S. 111.

<sup>11</sup> Hackiger, Pharm. Rundscham (Neuvork: 12 (1894), 92,

<sup>(</sup>Engelbert Kümpfe), Amcenitatum exoticarum fasciculi etc. Lemgoviae 1712, p. 373.

<sup>9</sup> Archibald Keir, "Asiatic Researches" in Transactions of the Society instituted in Bengal, for inquiring into the history and antiquities, the arts, sciences and literature of Asia. Calcutta 1788. Vol. 1, p. 309.

<sup>5</sup> Ibidem Vol. 1, p. 332.

<sup>&#</sup>x27;i Scite II.

daraus in Indien destillierre Palmarosaöt als weit requemeres Verfälschungsmittel gebraucht.

Das im Orient schor frühzeitig als Partiim verwendete Rosenol wurde, in zierliche Fläschehen gefüllt, ein gestichter Hundelsartike, auf den Bazaren von Konstantinopel, Smyrna, der Levante und des gesamten Orients. Es fand bald in weit größerer Menge Absatz, als die Produktion zu liefen vermochte. Produzenten und Händler lernten daber schon frult die Kunst, der Nachtrage in genügender und gewinnbringender Weise zu begegnen, jene durch geschickte Verwertung von Palmarosaol als Zusatz bei der Dostillation der Rosen, diese durch eine weitere Verdumnung mit ind Herenten Ölen und Wahrat, um den Erstartungspunkt inne zu halten.

#### Bittermandelöl.

Mandeln waren schon im Attertum bekaont und werden im alten Testa neute mehrmals erwäimt,) ebenso von ägyptischen und späteren guechischen und fömischen Schriftstellern. Von diesen haben Theophrastus, Dioscorides, Scribonius Largus, Plinius, Halladius, Uctsus, Alexander Traffianus, Platearius, und andere, bittere Mandeln bestimmt von süßen unterschieden, Auch im Mittelalter ware ibeide Mandelarten in Gebrauch.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> L. Mose, Rap. 13, V. 11. 4, Mose, Nap. 17, V. 8. Pred. Salomo, Kap. 12, V. 5. - Rosenmuller, Handbuch der nibhse ien Ahertumskunde Leipzig 1831. Bd. 4, S. 263.

Theophrasti Historia plantarum. 1th, 1, cap. 11, 18,

Dioscoridis De materia medica litri gamque. Edino Nulin Sprengel. Vol 1, p. 155,

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Scribonii largi Campusttones monicamentorum, Létio Helrare (ch. 1887), p. 8.

<sup>5</sup> Plir ii Naturalis Iristornae Irbri. Lib. 16, cap. 22 Eib. 33 cap. 75 Ednio Littré, Vol. 2, p. 127.

<sup>5</sup> Palladii De re instica, in Sisards "Les agronomes latins". Paris 1877, p. 552.

<sup>9</sup> Celsi De medicina libri VIII. Eduto Vedrênes "Trate de médecine" de A.C. Celse, Paris 1876, p. 274.

<sup>5)</sup> Alexandri Traffiani Medici film XII. Filitio Prischmann, Wien-1878, Bd. 2, S. 440.

<sup>3</sup> Platearii Lihoi de simplice mediema. "Circa ostans". I ditio Chot.lant.

Das Bittermandelöl ist zuerst im 15. Jahrhundert in den Schritten Saladins!) im Jahre 1488 und im 16. Jahrhundert in denen von Sancto Amando!) erwähnt worden; indessen scheinen die Destillate der bitteren Wandeln und Samen anderer Prunoidene im Mittelalter und zur Zeit des allgemeinen Gebrauches destillierter (gebrannter) Wässer geringe Berücksichtigung gelunden zu haben. Auch ist es ungewiß, ob die Gifugkeit des Bittermandelols (Ilgemein bekannt war. Sie scheint selbst von Schrede!) bei der Entdeckung Jer Cyanwasserstoffsäure im Jahre 1782 nicht recht erkannt worden zu sein. Ihm entging sogar die Ähnlichkeit des Gerüches dieser Säme mit dem der Bättermandel- und Krischlorheer-Destillate.

Das Bittermandeföl hat erst im Laufe der achtziger Jahre des 18. Jahrhunderts wieder größere Berticksichtigung gefunden. Trotz früherer dahin deutender Beobachtungen ) wurde es, wie es scheint, zuerst im Jahre 1784 von Joh. Ancr. Murray ) in Gottingen als erheblich giltig bezeichnet. Später geschah dies at en in den Schriften anderer Zeitge jossen. )

Der Cyanwasserstohgehalt des Bittermandelöls wurde zuerst im Jahre 1785 von dem Apotheker Joh Christ Wilhelm Remfer!) in Erfurt und im Jahre 1797 von Lucas!) in Arnstadt ver-

Sa aufni Compendium aromatariorum. Bononae 1488. Im Index der Drogen.

Aspositio Jounnis de Sancto Amando supra Antidotarium Nicolai mappa leficitor. In dei Atsgabe unt Mestres Werken. Veneti 1502, fol. 228, and Additiones fol. 85–87.

n Carl W. Scheeles physische und ehemische Werke. Übersetzt von Hermstraudt, Bd. 2, S. 331. – Flickiger, Arch. der Pharm. 224 (1886), 388. – Pharm. Rundschau (Neuyork: 1 (1886), 211.

<sup>4)</sup> Nach Angade von A Wyster Blyth in seinem Werke "Poisons", oneon 1805, soll die Giftigkeit der Pfirsteh- und Manuelkerne sehon den Agyptern bekannt gewesen sein. – Mortamer in Philosophical Transactions (Landon) 37 (1731), 81 und 160. – Vater, Dissertatio de laurocerasi indole venenata. Wittenbergae 1737. – Langrish, Expériences de medeeme sur des animais. Paris 1770. – Fontane, Irané sur le tenin de la vipere, le laurier cerise etc. Fiorenze 1781 und Philosophical Transactions. London. 70 (1781), 1, 210.

A. Murray, Apparatus medicanimum tam simplicium quam prae-Paratorum et compositorum ui praxeos adjunientum consideratus, G\u00f3tingen 1784, Vol. 3, p. 215-220 und 259.

<sup>7</sup> Heyer, Crells chemische Annalen, Beiträge 1 (1793), 414, 415 — Gilberts Annalen der Physik, Neue , olge 23 220.

<sup>9</sup> Crells chein, Annalen 1785, Il. 433. - Göttlings Almanach für Scheidefünstler und Apotheker 8 (1787) 13c.

<sup>3)</sup> Thickent 18 (1797), 101.

mutet, indessen erst im Jahre 1803 von dem Apotheker Bohm.) in Ber in bestimmt erkannt und nachgewiesen. Von der Zei, an wurde Bittermandelöl und sein Blausäuregehalt Gegenstand mehrfacher Unterstehungen, von denen die von Schaub, ') Schrader') und Ittner') zu weiteren Ergebnissen führten, bis Gay-Lussac, ') Robiquet und Vogel'h, Boutron-Charlard') und endlich Liebig und Wöhler') und Winckler'') willige Klarheit über die Entstehung und die Zusammensetzung des Bittermande, ös brachten.

Die Trennung der Cyanwasserstoffsäure von dem Benzaldehyd im Bittermandelöl gelang zuerst Vogel im Jahre 1822 durch Behandeln des Öles mit Barytwasser. Erebig und Wohler 3 führten datür die noch jetzt übliche Methode des Ausschüttelns mit Eisenoxydulsulfat oder Eisenchlorid und Kakunfeh em und stellten so mit reinen Benzaldehyd dar. Bertagnini (\*) schlug dafür Natriumbistalfitlösung vor.

Die Ausscheidung der Benzoesäure aus Bittermandelöl beim Stehen an der Luft beobachtete Stange ") in Pegau im Jahre 1825.

#### Kirschlocheeröl.

Der Kirsch-Lorbeerbaum (Prunns Tantocerasus L.) scheint im südlichen Europa erst im Anfang des 16. Jahrhunderts bekannt geworden zu sein. Das Destillat der Blätter kam während

) Scherers Allgem, Journal der Chemie 19 (180a) 26. Gilbetts Annal, der Physik 13 (180a, 503.

) Schaub, Dissertatio mediciochamica sistems l'autocerasi quantates

medicas ac venenatas etc. Marpurgi 1842.

) frommsdorffs fourn, der Phann 11 f. (1804), 250 to 262.

b Über das Vorkemmen der Blausaufe im Öle der bittere Mandeln. Schweiggers Johrnal fin Chemie und Physik 21, 305. I. von etner, Berurdge zur Geschichte der Blausäure, mit Versuchen über ihre Verundungen und Wirkungen auf den Gerischen Organismus. Freibung in Constanz. 1865.

n Paggendorffs Annalen der Paysik Neue Feige 28 (1871). 1 in 176.

Schweiggers Journal für Chenne und Physik 16 1850, I

- ") Journ, de Pharm, II S (1822), 293 Ann. de Chun, et Phys. 15 (1819), 29 and 21 (1822), 250. Trommsdorffs Senes Joann, der Pharm, 5-1, (1825), 217.
  - ) Ann. de Clam, et Phys. 44 (1837), 52. Lichigs Annalen 25 (1838), 175.

b Hebigs Annalen 22 (1807), L.

9 Report, I. d. Phasm. I. 17 (1839), 156, Phann. Centralbl. 1839, 634.

<sup>40</sup>) Liebigs Annalon 3 (1832), 252.

1) Ibragin 55 (1852), 183.

1 Report, 1, d. Pharm. I. 14 (1823), 324, 351 ii 16 (1834), 80.

der ersten Hälfte des 18. Jahrhunderts in arzneilichen Gebrauch, und seine giltige Wirkung wurde mehrfact beobachtet.") Das destillierte Of scheint in Arzneibächern erst um das Jahr 1780 i Aufnahme gefungen zu haben. Seinen Gehalt an Blausäure erkannten nahezu gleichzeitig zu Anfang des 19. Jahrhunderts Schaub's und Schrader's in Berlin.

### Geranium- oder Pelargoniumöl.

Die in Süd-Afrika einheimischen, jetzt als Zierpflanzen bei ens allgemein verbreiteten Palargonien sind im Jahre 1600 in Europa eingelührt'i worden. Ein ätherisches Öle) wurde aus cen wohlriechenden Blättern zuerst von Recluzh in Lyon im Jahre 1819 Jurch Destillation mit Wasser erhalten. Der Anbau woh riechender. Pe argonien zur Olgewinnung geschah aber erst 1847 durch Demarson in Paris. Sendem hat sich ihre Kultur in Frankreich sehr verbreitet und ist später auch durch Chiris and Work in Meier eingeführt worden.

In Spanien wurden die Pelargonien in der Umgegend von Valencia durch Robillard angepflanzt. Später ist ihr Anhau mich in de Provinz Almeria bewerkstelligt worden.

Zu diesen Produktionsländern hat sich gegen Ende der achtziger Jahre die Insel Réunion hinzugesellt. Wenig beceutend sind die Aupflanzungen auf Korsika.

### Rautenöl.

Die Raute wird sehon in der Bibel i erwähnt und als Arzneipllanze bei Augenkrankheiten von Dioscorides,") Plinius,

- a Philosoph, Transact. (London) 37 (1731-1732) 84. Apr. Vater, Dissertatio de Laurocciasi indole cenerata. Wittenbergae 1737. - Bergius, Marena medica, Stockboln 1778, S. 401,
- 11. A. Murcay, Apparatus medicanunam tam simplicium quam praeparatorum et compostiorum etc. Göttinge i 1784. Vol. 3, p. 213.
- D. Schaub, Inssertatio medico-chymica, sistems Laurocerasi qualitates medicas ac renenatas etc. Maipurei 1802

  - a Trommsdorffs John, der Ph. im. 11, 14803, 259 m. 202. A Piesse, The Art of Pertunery, IV, I dition, London 1879, p. 124.
- I Dieses Öl ist meht zu verwechseln mit dem falschlich als "indisches Geramumof" hezeichneten Palmarosaöl von Andropogen Schoenanthas L.
  - · Pharmacentical Journal J. 11 (1852), 325.
  - h Eyangel, Ercae, Bap. H. V. 42.
- 5 Dioscoficis De materia medica libri quanque. Lib. III. 15 1. 5 u 52. Editio Kühn-Sprengel. 1829, Vo., ., p. 301.

Columellan und Ovidh genannt. Diese Benutzung hat die Pflanze, wie es schemt, auch im Witelalter gefunden.n

Die erste Erwähnung des Rautenöles (möglicherweise aber des fettem findet sieh in Sa adems Schriften.") Conrad Gesiner") destilherte das Öllum die Mitte des To. Jahrhunderts, und es ist in den Faxen der Städte Derlin vom Jahre 1574 und Frankfurt vom Jahre 1582 und im *Dispensatorium Norieum* vom Jahre 1589 aufgeführt.

Die Ausbeute der Raute an ätherischem Öllermittelte zuerst Cartheuser!) im Anfang des 18. Jahrhunderts. Untersucht wurde es von Caspar Neumann, i von G. S. P. Mähler in Rostock im Jahre 1811, von Will!") im Jahre 1840, Cahours!") in Jahre 1845, Gerhard!") im Jahre 1848, C. G. Williams!!! im Jahre 1858, W. Hallwachs!!) im Jahre 1859, C. Harbordt!!) im Jahre 1802, Gresecke!!) im Jahre 1870 und von E. v. Gorup-Besanez und F. Grimm!) im Jahre 1871.

#### Buccublätteröl.

Die aus dem südlichen Afrika stammenden Buccublätter scheinen seit langem von den Fingeborenen arzubilieh gebraucht

- : Columellae, De re rustica et de arboribus. Lib. 12, 7
- 4 Ovidii Remedia amoris,
- 9 Pterffer, Zwei deutsche Arzneihücher aus dem 12. u. 13. Jahrhandert. Sitzungsberichte der Rais. Akademie der Wissenschaften in Wien. 12. (1863), 137 u. 142. dl. exer. Geschichte der Medizin. 1875. Bd. 1, S. 663/ Miltons Paradise Lost. M. 1, 415;
  - "then purg'd with Euphrasy and Rue The visual nerve, for he had much to see"
  - 4 Saladini Compendium aromatanarum. Bononae 1488, Index.
  - 3 Enonymi Philiatri Lin köstlichet Schatz, 1555, Fol 226
- 2) Job. Friedr. Cartheuser, Fundamenta materiae medicae, Francot, ad Viada, 1738. Vol. 2, p. 129.
  - "I Lasp Neumann's Medic, Chemic, Ed. C. H. Ress et 1749, Val. 2, S. 202.
  - "I frommscorffs Journ, der Pharm, 20 H, (1811), 20,
  - \* Liebigs Annalen 35 (1840), 205.
- 6 These présentee à la faculté des seiences le la janc, 1845 Comptrend, 26 1848, 262
  - i liebīgs Annalen 67 (1848), 242.
  - 1 d lichigs Annalen 107 (1858), 374.
  - 1 Liebigs Annalen 113 (1868), 107.
  - 14 Liebigs Amaren 123 (1862), 203,
  - 11 Zeitschr, für Chemie 13 (1870) 428.
  - ". Liebigs Anna en 157 (1871), 275.

worden zu sein. Die Blätter kamen im Jahre 1820 von Kapstadt aus über London in den europäischen Handel!) und sind seit dem Ende der zwanziger Jahre in die meisten Pharmakopöen aufgenommen worden.

Das atherische Buccublätteröl ist zuerst im Jahre 1827 von R. Brandes") dargestellt worden.

# Die Öle der Agrumenfrüchte.

Die zur Familie der Rutgeene, der Asteilung der Aurantiene, gehörende Gattung Citrus stammt aus dem mittleren Asien. Die Anzahl der Varietäten der uater dem Kollektivnamen "Agrumenfrüchte" bekannten Citrushüchte deutet auf eine sehr alte kultur. Die Citeuspäume sehemen vom südfichen China, von Cochinchina und Indien 3 ier zuerst durch die Kriegszüge Alexanders des Großen den abendländ'schen Völkern bekannt geworden zu sein, und aureh allmähliche Kultur über Persien und Medien westwärts Verbreitung gefunden zu haben.") Später haben wohl die Römer und de nnächst die Araber zur Verbreitung der Utrusbäume in Jen Kustenlandern des Mittelmeeres bis Spanien und Marokko beigetragen, und es haben diese und ihre Fruchte im Verlauf der Kreuzzüge auch bei den nördlich vom Mittel neere wohnenden Völkern Verbreitung und Pflege getunden. Diese hat sich dann auf alle Länder mit gemäßigtem und warment Klima erstreckt, sodaß die Citrusoäume jetzt zu den verbreitetsten Kosmopoliten der Kulturpflanzen gehören.

Ob die Entstehung und Verbreitung der Citrusarten im Altertum begrenzt war, oder ob die besonderen Abarten sich je nach Bodenbeschaffenheit, Klima und Kulturweise allmähl eh ent-

<sup>5</sup> R. Reece, Monthly Gazette of Health, London, Lebr. 1821, p. 799.

<sup>5</sup> Arca, der Phann, 22 (1827), 229.

Bretschne der, On the study and value of Chmese horanteal works with notes on the history of plants and geographical minary from Chinese sources. Toochow 1870. p. 11 u. 12.—1. Bonavia, the cultivated Oranges and Tem ins of Incha and Ceylon with researches into their origin and the derivation of their names etc. Fundon 1890.

Brandis, Forest Flora of Northwestern and Central India, 1874, p. 50. Helpin, Die Bushurpflanzen und Haustiere in ihrem Übergang aus Asten nach Greichenband und Aulien, Berlin, Ill. Auff. 1877. Alphonse de Candolle, Origin of caltivated plants, 1885, p. 176.

wickelt haben, ist aus der Literatur nicht ersichtlich. Die verschiedenen Namen der Agramenfrüchte scheinen aus der Sanskritsprache in die Sprachen anderer und späterer Völker des Altertums fibergegangen zu sein. So kannten die Griechen und Römer wohl Citronen, nicht aber Orangen, Berga notie i und Limetten.') Sie jamiten die Citrone Wilum persocum, Malum citratum oder citreum. Die Annahme, daß der Geruch der Citronen, ähnlich wie der des Wacholders und der Ceder in eine der Griechischen Waldungen, Ungezieher fernhalte, ist schon bei den Griechen zur Übertragung dieses Namens auf den "persisch ein", auch "medischen" Apfel als Malum verdreum. Malum erneum und zu der Bezeichnung Citrus (Citrus modica, Citrus persica) Veranlassung gegeben.')

Während des 8, bis 10, Jahrhunderts verbreftesen une Araber die bittere Orange (Citrus Biganadia Risso) und die Carone (Citrus Limonum Risso) von Oman und Mesopotamich nach Syrien und Arabien. Die Kultur dieser Bährne erweiterte sieh von dert aus, namentlich während der Jahrnenderte der Kreuzzüge, über die Mittelmeerländer bis Spanien und Marokko. 1 Auf Steitler, war der Bahrn schon im Jahre 1002 angebaut!)

Die Schriften des 12. bis 14. Jahrhunderts bekunden vieltach die allmätliche Verbreitung und Wertschätzung der Agrunienfrüchte. Der im 12. Jahrhundert lebende arabische Geograph Edrist ) beschrieb in seinen Reiseschilderungen von den ahrka-

Serphonius Largus, Compositiones medicamentorimi, berro Helmfeich 1887, p.65.
 Oribastas, Neihsindha collecta, Lio t. Cap vl. Palladii De re rustica. In Nisarrds., Les agrenomes hams", Paris 1877, p. 585.

<sup>)</sup> The ophrasti Historia plantamen (Edmo Wimmer, Vol. 1, 16, 4, Dioseoridis De materia medica libri quinque, 4, 60, Virgili) Georgica, 2, 126:

<sup>&</sup>quot;Metha fert fristis succos landonique si porem Lel cis mali, quo non praesent us ullinni. Pocula si spando saetae relecere noviment."

Hebin Bulti ipflanzen und Hanstiere in ihrem Uchergang aus Asien nach Griechenland und Italien. Berlin 1877, S. 3.9.

<sup>.</sup> Ibn Barthar Heif und Nahrungsmitel Gebersetzt von Sontheimer, 1842. Bd 2, S, 452.

<sup>9</sup> Risso et Poitean, Historie et culture des Orangers. I duron Du Brenil. Pars 1872. - Flehn, Kultur-Hanzen und Hausticze in ihrece Lebergang aus Asien nach Greichenland und hallen. 1877. S. 80 204. - Greze, Beitrag zur Kenntnis der Orangengewachse. Hamburg 1874. S. 20. 20.

i Geographie d'Edrisi, traduite par Amedee Janhert, 1846, Vol. 1, p. 162.

nischen Küstenfändern des Mittelmeeres die Citrone, offenbar ohne dort andere Agrumen riichte angetroffen zu haben, während solche schon in Spanien kultiviert wurden. Jaques de Vitri, der um das Jahr 1225 Palästma bereiste, fand dort mehrere Arten vor.

Der sieße Pomeranzenbaum (Citrus Aurentium Risso, wurde m laure 1330 als Zierbaum in Nizza kultiviert, une im Jahre 17.40 waren süße Orangen 'i (Arancio) in Venedig wohl bekannt.") "Arbores citronum" wurden im Jahre 1369 in Genua und auf den bemischen Küsten angepllanzt, und in einer im Jahre 1420 verfaßten. Schrift werde i als Ausführartikel von Alexandrien auch Limonen genannt. Im Jahre 1486 waren Limonenbäame schon langs der Riviera') und im J. bre 1494 auf den Azoren kultiviert,") während die süßen Orangen um das Jahr 1546 von dem Portugiesen Juano de Castro (von 1545- 1548 Vizekönig von Indien) von China aus nach Portugal gebracht and dort angepflanzt wurden.) Ohwohl schon früher vereinzelt in Oberital en angebaut, scheinen die süßen Orangen alsdann erst von Portugal aus im südlichen Europa Verbreitung gefunden zu haben. Der Name "Portugalfe" ihr Aptelsinen hat sich in Italien noch bis ietzt fo terhalten. Um das Jaar 1516 erwähnte der portugiesische Reisende Barbosa't die Limonen als von der Malabarküste und Ceylon kommende Trüchte.

The real-Accum il Ishbil s in cer zweiten Hällte des 12 Jahrhunderts vertaßtes landwirtschahtliches Werk. In französischer Übersetzung "Livre d'Agriculture" helausgegeben von Clément Mullet. Paris 1864.

Callimones, Carr et alla poma carma . . . . . . . . . . . . . pontici superis optae puma orenges il indigens mencupantur." Rongars, Gesta Dei per

Francis, Hanssiae 1611, fol. 1000,

) für die Erymologie des Stamens Orange siehe De Candolle, Origin of the entitieatest plants, 1882, p. 184. W. Roxburgh, Fleue Indica. Vol. 2 (1859), p. 392.

4 Cocchetti, hebit to Veneto, Vol. 30 (1885), p. 63.

n Gallesio, Trans du Citrus, Paris 1811, p. 80, 103 und 321.

) numstmann, D. Hieronyanus Münzers Bericht über die Entdeckung der Grinen. Ab undhingen der histor. Klasse der bayerschen Akademie. 1805. S. 302.

The Comte, Nouveaux memoires sur Petat de la Chine. 2, Edition. Paris 1670. Tom. I, p. 173 — Ferrari Hesperides seu de malorum aureorum cutura et asu. Romae 1616. p. 425. — L. Bretschneider, History of European bounach discoveries in China. London 1898. Vol. 1, p. 6.

\*) Libro et Odoardo Barbosa, in Ramusto's Delle navigationi et viaggi. Venetia 1554, fol. 347b. — G\u00f6tze, Beitrag zur Venntnis der Orangen-

gewächse. Hamburg 1874, S. 24.

In Deutschland scheinen die Citrusarten erst im Laufe des 15. Jahrhunderts Eingang gefunden zu haben. Sie wurden nach Conrad Gesners b Augabe um die Mitte des zo. Jahrhunderts als Zierpflanzen im Treibhäusern und Gärten kurtiviert.

Der in neuester Zeit wieder als Heilmattel in Gebrauch gekommene Citronensaft wurde als solches sehon von rönnschen Ärzten geschatzt, und Alexander Traffiannes'i verordnete ihm um die Mitte des 6. Jahrhunderts. Durch das "Annalotaritan" i des arabischen Arztes Mesare wurde zuerst der Citronensirup als Heilmittel eingeführt, und die Vorschrift zu seiner Darstellung von Valerius Cordus'i im Jahre 1545 in sein Dispensatorium Noricum aufgenommen.

Das in dem Zellgewebe der äußeren Rinde der Fruchtschalen bei der Reifung reichlicht abgesonderte ätherische Öft der Agrunnenfrüchte quilt bei einer Verletzung der Ölzellen durch Reiben oder Pressen he vor und wird in dieser Weise auch gewonnen. Das Öl wurde mit der Finfihrung und Benutzung der Agrunnenbäume wohl schon hühzeitig bekannt, ohne daß es irgend welche Verwendung fand.

Die ersten Angaben über destilliertes Citronen- und Pomeranzenöl stammen von Conrad Gesnern aus dem Jahre 1555; dann folgen solche von Jaques Besson" aus dem Jahre 1571, und von Porta") aus dem Jahre 1589. Der letztere beschrieb die Bereitung des Citronen- und Orangenöles durch Destillation der zerriebenen frischen Fruchtschalen. Gaubius") empfahl in den sechsziger Jahren des 18. Jahrhunderts die gleiche Gewinnungsweise.

Conzad Gesner, De hortis Germaniae liber recens. Argentocati
 Lib III.

<sup>3</sup> Alexandri Fralliani medici libri MI graece et latine multo quam antea auctiores et megriores etc. Basiliae 1550. Editio 2/a sel mann. Wien 1878.

<sup>3</sup> Siche Seite 26, — Gal esio, Trahe du Citrus, Paris 1811, p. 122, 247, 248.

<sup>9</sup> Dispensatorium Noricum, Editio 1548, pag. 179, 27%

<sup>3</sup> Fuonymi Philhatra Lin kostlicher, temer Schatz etc. Zürich tall,

<sup>&</sup>quot;) Besson, Part et moyen pariait de tirer lundes et eaux de tous médicaments simples et olongimens. Pars 1571,

Portae Magiae naturalis lihir viginti. Romae 1563. I dn. Sapoli 1580, p. 188.

<sup>)</sup> H. D. Gaubii Adversariorum vann augumenti liher mus. Ucidae 1771. p. 31.

Die Methode der mechanischen Gewinnung der Agrumenöle durch Zerreißen der Ölzeilen der Fruchtschalen mittels Reibeisen wurde im Anfang des 18. Jahrhunderts von Cl. Joh. Geoffroy<sup>4</sup>) beschrieben, wahrscheinlich aber sehon früher betrieben.

Die Varietät Citrus Bergamia Risso scheint eine weit später entstandene Kulturart zu sein. Die ersten Nachrichten über Bergamottöl stammen aus dem Ende des 17. Jahrhunderts, und zwar einerseits aus einer Apothekeninventur der Stadt Gießen you labre (088,3) andrersetts aus einem im labre 1693 in Lyon erschienenen Buche "Le parfumeur François, par le Sieur Barbon. In diesem wird die Bergamottfrucht als eine Birne bezeichnet, aus deren Fruchtschale das wohlriechende Öl Lurch Zerreiben und Auspressen gewonnen wird. Auch wird darin angegeben, daß der Name Bergamott dem türkischen Worte Beo-år mit di Fürst der birnen" entstamme. Diese Angabe spricht datür, daß die Bergamotte aus gen östlichen Küstenländern des Mittelländischen Meeres herstammt. L. G. Volkamer, Arzt und Botaniker in Nürnberg, beschrieb in seinem im Jahre 1713 erschienenen Buche "Hesperides Norimbergenses" die "Limon bergamotta" als "gloria limonum et fructus inter omnes nobilissimus".") Er erwähnt, daß die Italiener aus der Fruchtschale eine äußerst feine Essenz bereiten, daß aber der Name Bergamott keineswegs von der Stadt Bergamo in der Lombardei herrühre, daß dort überhaupt keine Agrumenarten kultiviert wiirden.

Auf einigen der westindischen Inseln sind Agrumen sehon vor dem Anfang des vorigen Jahrhunderts angebaut worden, scheinen aber, abgesehen von der Insel Montserrat, entweder nicht recht gedichen zu sein, oder nicht genügend sorgfältige Pflege oder günstigen Boden gefunden zu haben. Beides ist ihnen nach ihrer Einführung in die südlichen Unions-Staaten seit ungefähr dem Jahre 1815 dort in reichem Maße zu Teil geworden. Sie haben die ergiebigste Kultur in Florida und Louisiana und seit dem Ende der vierziger Jahre auch im südlichen Kalifornien gefunden.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Mémoires de l'Académie des sciences de Paris, 1721, 159,

Phückiger, Dokumente zur Geschichte der Pharmazie. Halle 1876, S. 72.

Hesperides Norimbergenses, 1713. Liber III, cap. 26 p. 156, b. Gitaemerster, Die Atherischen Ole.

In den städtischen Apothekerwaren- und Spezereitaxen sind Citronen- und Orangenöl unter den destillierten Ölen zuerst in der der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1582 aufgeführt. Beide Öle waren in das Dispensatorium Noricum vom Jahre 1580 und in die Pharmacopoea Augustana vom Jahre 1613 aufgenommen. Bergamottöl scheint, wie eben erwähnt, erst ungefähr um das Jahr 1690 in Gebrauch gekommen zu sein.

Im Jahre 1786 stellte Remmler!) in Erfint Versuche über die Gewinnung von Harz aus Citzonenöl an, und Liphard!) gab im dieselbe Zeit an, daß Citronenschalen mehr Ö geben, wenn man sie bis zum Beginne der Fäulnis stehen läßt.

Der Apotheker Fleyer") in Braunschweig erhielt im Jahre 1789 bei starker Abkühlung von Bergamotsöl Kristale, die er Bergamotteampher nannte.

### Orangenblütenöl.

Das bittere Orangenblüten- oder Neroliöl war schon im 16. Jahrhundert bekannt, und seine Destillation ist zuerst von Porta 1) oesehrieben worden. Es scheim etwa ein Jahrhundert später, um das "ahr 1080, durch die Flerzogin Flavio Orsini, Prinzessin von Neroli in der Nähe Rons, unter dem Namen Neroli-Essenz zum Modepartum geworden zu sein.) Seines feinen Wohlgeruches halber hat das Öl seine Wertschätzung unvernindert behauptet, und auch das dest II erte Orangenblintenwassen, Alqua Naphae.") ist zur Aromatisierung von Speisen, Konfekt und Getränken, sowie für Toteltezwecke mehr und mehr in Gebranen gekommen. Die Destillation des Orangenblütenöls

<sup>(</sup> Gardings Taschenbuch hir Scheidekünstler 1786)

<sup>1)</sup> Creds Chemische Amadea 1787 II, 250.

<sup>1</sup> Hindem 1789 1, 320.

<sup>1 [</sup>o. Batt Pyrtae, Neapoltanae Magine naturalis libri vigata etc. Romae 1563, fol. 118.

a Men 1970, Origini della lingua Italiana, 1985. — Dictioniaire de Irecons, Pars 1771, Vol. 6, p. 178.

Der Name Naphe oder Naphore stumer wahrscheiden des Languedoc. Risso et Periteau, Thistoire naturalle des Chargess. Paris 1818. Lahren Der Breuch 1872, S. 2115 — Orange ille tenwasser wurde in dem schein Apotnekenlah statorien schein mit die Witt, des 17 Jahrenmeters kassitäert. Simones Bautti Quadriparinum bet ein um de sameremm medie unentoram La alkanous etc. Argentorali 1667, p. 385.5

wurde im Jahre 1806 von Benatius!) besprochen. Das Öl wurde im Jahre 1825 von Bonastre!) und 1828 von Boullay!) untersucht.

## Myrrhenöt.

Die Geschichte der Myrrhe ist von der des Weihrauchs untrembar. Beide entstammen denselben Ländern, haben vom trühen Altertum an in dem Religionskultus der ältesten Völker als vornehmste Spezerei und Räucherwerk gemeinsame Verwendung gehabt. Myrrhe und Weihrauch sind daher in den ältesten Schriften fast immer zusammen erwähnt; als ihr Herkunftsland galten das mythische Arabien und die Rüstenländer am Südende des roten Meeres, in ägyptischen Url unden "Punt" oder "Plinn" gemannt.") Beide Harze sind bei der Erwähnung der vornehmsten Spezereien zum Gehrauch bei Rauchoptern, Balsamierungen und Salbungen") in Sanskritschriften, in den Vedas, in der Bibel,")

<sup>(</sup>Bell Jambuch der Phaim, 1806, 255.

r Joran de Pharm. H. H. (1825), 130

<sup>(</sup>Torring of Pharm. R. 14 (1828) 4965 Transmiscorffs News Journ. der Pharm. 19 J. (1820), 226.

<sup>4</sup> Aga harchides. In Geographi Gracei minorgs. "De mari Pry Onace", p. 87. — Arrianos, Anabasas, lib. VII, 20 n. 22. — Diodori Bilo hadicea historica. Lib. 19—ap. 24. — Kos nas Indopleustes, Iopographia Christiana in Wignes Patrologna cursus completus. Series Goeca. 1800. Vol. 88, p. 374. — G. A Haggenmacher Trefinzungs selt zu Peterman is Geographischen Mutelli igen. 1876, 19. — L. d. Hildebrandt, im Stzangsberichte der vieseiße auf in turborschender Treande zu Berlin. 19. November 1878. S. 185. — K. Niebuhr, Bes. Incibing von Arabien. Ropent apra 1772, S. 282, 1, 285. — H. B. (123 ch. Bey. Geschi, life Aggyptens unter den Pharaonen. 1877. S. 189, 140–142, 281, 314 — Revort, Vorages au Cup des Aromates Paris 1880. S. 130, 184, 27, 250, 270, 270, 233.

Tür die Jiedige Sall öl der Lohenpritister im Liebritischen Rithal wat die Ledefste Mytthe" (2. Mose Rap. 20. V. 23) vorgeschichen, welche van selber Losdieband (Hohe led Kop. 5. V. 5. n. 13), daber auch Transporter tiebende Mytthe (Stakter 2. Mose Pap. 20, V. 3) gemannt wurde. Die Franch der persochen Bonn er sind die Gestander der Rümee wurden mit Mytthe partitutier (Buch Estier Rap. 2, V. 12. — Psah er Pap. O. V. 9. — Smitche Sakon eins Rap. 7, V. (\*), und als Jossi einste Speziere wurden Mytthe und Weihrauch von den Weisen aus dem Mongenfande dem neuge inte im Rönige ber Bruehten dazgebracht deuten. Mathan Rap. 2, V. 11. — Romische Sofidaten laben Geristum um Golgatha um Wein und Mytthen Teang, Murci Pap. 25, V. 31, und Steidemis so. 23. My the zum Tinfols miteren seines Leichmans Teang, Johanns Bep. 19, V. 30.

<sup>1 2.</sup> Mese Pap. F. V. 3; Pap. 37, V. 28. Pszánen Pap. 45, V. 9. Sprücte Szlomonis 5 (Sap. 7, V. 17. Hobeled Szlomonis 5 (Nap. 1, V. 15).

im Koran, im Papyrus Ebers und in den Werken griechischer, römischer und arabischer Schriftsteller viel genannt und oftmals miteinander verwechselt worden.) Nach dem Verschwinden der alten Opferbräuche verringerte sich auch die Verwendung beider Harze. Nur die römisch- und die griechisch-katholische Kirche behielten ihren Gebrauch, namentlich den des Weihrauchs, selbst hei den Gottesgerichten der Inquisition, bei.3)

Mit dem Aufhören der Benutzung als Räucherungsmittel im Altertum beschränkte sich die Verwendung der Myrrhe fortan mehr auf das Gebiet der Arzneikunde, der Parfümerie und der Kosmetik, und gewann damit in den Destillier- und Arzneibüchern des Mittelalters erhebliche Bedeutung.

Das destillierte Myrrhenöl war Walter Ryff,?) Valerius Cordus!) und Conrad Gesner!) wohl bekannt. In den Arzneiund Spezereitaxen ist es zuerst in der der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587, und unter den Arzneibüchern im *Dispensa*torium Noricum vom Jahre 1589 aufgenommen worden.

Kap. 3, V. 6, Kap. 4, V. 14 and Kap. 5, V. 5 a. 13. - Evang. Marci Rep. 15, V. 23. Evang. Manhai Kap. 2, V. 11. - Evang. Johannis Kap. 10, V. 30.

Angahen über die Herkunft und Geschichte der Myrrhe und des Weihrauchs befinden sich unter anderm noch in folgenden Schriben: Panyans Ebers der Leipziger Universitätsbibliothek und der königl. Bibliothek zu Berlin. - Her odoti Historiarum libri IX Lib. III. 107. Theo phrasti Historia plantarum Eb. IX, Cap. 4. Plutarchi Moralia Isis et Osiris. V. 383. Dio dori Bibliotheca historica Lib. V. Cap. 41 und Lib. XIX, Cap. 94. — Luciani Opera, Drapetai p. 1. Achenaen Diprosophistarum libri XV, p. 101 und 404. Aprilei Metamorphoseon Lib. 8 und Lib. 10. — Dioscoriidis De materia medica Hibri V. Lib. I, cap. 24, 78 und 81. Ed. Kühn-Sprengel 1829. Vol. 1, p. 78. — Plinii Naturalis Instoriae libri. Lib. XII, 15, 16, 30—35 u. Lib. XIV, 15. Dümichen, Geschichte des alten Aegyptens. In Onckens Allgemeiner Weltgeschichte. Grahpal. d. Petam. Bd. 2. S. 12—34. — Periplas maris Erythraei. Lib. IX, cap. 4. — Vincent, Commerce and Navigation of the Ancients in the Indian Ocean London 1807. Vol. 2, p. 310 u. 698. — Chishull, Antiquitates Asiaticae Jondon 1728, p. 71. D. Hanhury, Science Papers 1876, p. 578—382. — Vgl. auch Sigismund. Die Aromata. Leipzig 1884. S. 6—13.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Runge, Adjurationen, Exorcismen, Benedictionen bei Gottesgerichten, In Mittellungen der antiquarischen Gesellschaft in Zürich. Bd. 12 (1854) H. 5, S. 187

<sup>9</sup> H. Gualtherus RyII, New gross Destilhrbuch. 1545. fol. 275 b.

<sup>4</sup> Valerii Cordi De artificiosis extractionibus. De destillatione oleorum. Tiguri 1540, p. 216

<sup>7</sup> Euonymi Philiatri Ein köstlicher theurer Schatz. Zürich 1555, p. 237.

Beobachtungen über die Gewinnungsweise und Ausbeute von Myrrhenöl wurden im Laufe des 18. Jahrhunderts von fr. Hoffmann.') Caspa: Neumann,") J. R. Spielmann,") Thielebein') und später von Braconnot,") Pelletier") und Rudolf Brandes') gemacht.

### Weihrauchöl.

Wie die geographische Herkunft die gleiche ist, so fällt auch die Geschichte des Weihrauchs mit der der Myrrhe nahezu zusammen, nur scheint der Weihrauch als Kaugewürz und als Räuchermittel noch trühzeitiger als Myrrhe gebraucht worden zu sein. Das Alter dieses Gebrauches deuten außer den schon bei der Myrrhe erwähnten Literaturquellen") auch neuere geschichtliche Forschungen an.") Die allgemeinste und größte Verwendung hat der Weihrauch im Religionskultus der meisten Völker des Altertums gehangen, und ist auch in den rötus der römisch- und der griechisch-katholischen Kirche übergegangen. In besonders hohem Anschen standen Räuche ungen mit Weihrauch entweder für sieh") oder gemeinsam mit Myrrhe") und anderen Speze eien im Tempeldienste der Hebraer. Diese Waren wurden ihnen durch

h Trederic (Hoffmann)) Observationes physico-chemicarum selectiores. Halae 1722, Vol. , p. 20.

<sup>3</sup> Caspar Neumann, Medizinische Chemie, Edit. Resset. 1749 - 1755. Bd. 2, S. 375.

<sup>)</sup> J. R. Spielman I. Institutiones chemino praelectionibus academicis accommodatae. Argentoria, 1703, p. 221.

<sup>9</sup> Crells Neueste Littlechungen in der Chemie 2 (1781), 118.

a fra musdoifts fom i, der Pharm, 18 1, (1809) 140,

<sup>9</sup> Untersuchungen der Gan miharze. Aimales de chimie 68 (1808), 18 und 80 (1801). Bull, de Pharm 4 (1812), 54. Schweiggers Journal für Chemie 1 nd Physik 5 (1812), 245.

Buchholz faschenbuch für Scheigekünstler n. Abotheker, 1819, 125.

<sup>&</sup>quot; Siche S 103 n. 104,

<sup>&#</sup>x27;) Cruftendon, in Tansactions of the Bombay Geographical Society, Vo., 7 (1810), p. 121. Chishull, Antiquitates Asiaticae. London 1728. p. 65-72. Harris, The Highlands of Abrosinia. Description of the Frankincense tree in Guardain. London 1844.

 <sup>&</sup>lt;sup>10</sup> J. Mose Rop. 30, V. 34.
 J. Mose Rop. 2, V. 1, 2, 15, 16; Rap. 5, V. 11; Rap. 6, V. 15.
 I. Chronica Rap. 10, V. 29.
 Hohe Lied Salomonis Rap. 4, V. 14.
 Jeremias Rap. 6, V. 20.
 Evang Manthii Rap. 2, V. 11.

<sup>19</sup> Siebe S, 163 Note 6 and S, 164 Note 1.

die Phönizier zugeführt.) Auch fand um jene Zeit der Austausch des Weihrauchs auf Karawanenwegen nach Persien um. Babylonien statt.) wie überhaupt der Handel mit Weihrauch und Myrrhe auf den Verkehr der Küstenländer des Roten Meeres einen erheblichen Einfluß hatte.

Herodot, ') Plutarch, ') Theophrast ') und Athenaeos, ') später Strabon, ) Dioscorides ') und Plinius, '') sowie Arrian''') bekunden unter anderm in ihren Schriften die Bedeutung des Weihrauchs. '')

Das destillierte Weihrauchöl war schon zur Zeit des Valerius Cordus bekannt, fand aber in der Literatur selten Bertieksichtigung. In den Destillierbüchern des 16. Jahrhunderts ist Weihrauch nur als einer der vielen Bestandteile bei der Destillation der zusammengesetzten Balsame erwähnt worden, unter anderm auch von Gesner. (\*) Weihrauchöl findet sieh als Oleum thuris zuerst in den Apothekertaxen der Stadt Berfin vom Jahre 1574 und der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587; feiner im Dispensatorium Noricum vom Jahre 1589.

Die älteren Untersuchungen des Weihrauel's über den Gehalt an ätherischem Öl, sowie über eie Eigenschaften des Öles wurden meistens gemeinsam mit den gleichen Untersuchungen des Myrrhenöls gemacht und auf die bedeutenderen ist auf S. 164 und 165 verwiesen worden

S. 7. Movers, Das phôneische Miertum, 1856, Bd. 5, 8, 90 a, 200.
 Sprenger, Die alte Geographie Arabiens, Bern 1875 S. 212, 218, 219, 230, 204, 282, 284, 290, 508.

<sup>)</sup> Herodoti Historiaum libri IX. Editio Rawlinson 1858, Vol. 2, p. 488.

<sup>4</sup> Hückiger, Pharmakognosie. 891 S. 50.

<sup>&#</sup>x27;) Theophrasti I resii Opera quae supersunt omma. Historia plantarum Liber IV, cap. 1 und Liber IX, cap. 4. Editio Wimmer Vol. 1, p. oo. n. 143.

<sup>9</sup> Athenae' Improsophistarum libri XV, p. 253, 289 n. 300.

<sup>)</sup> Strabonis Geographica. . ib. 16. cap. 4. Meyer, Behanische Fr-Einderungen zu Strabo. Rönigsbere 1852. S. 137 – 139. Meyers Geseinchte der Botanik. Königsberg 1855. Bd. 2. S. 88.

Droscoridis De materia medica libri quinque, f.dit. N\u00e4lin-Sprengel-Vol. 1, p. 24.

<sup>&</sup>quot;) Plinir Naturalis historiae libri (ib. XI, p. 44. Edit.e Littre, S. 48).

<sup>&</sup>quot;Peripms maris Frythreen. In Caroli Mulle 1 Geographi Graeci inteners. Paris 1855. Vol. 1, S. 264 (265).

<sup>)</sup> Flebräisch Lebonath, lateinisch Thus (von 2000, aptern).

<sup>9</sup> Euonymi Philiatri Em vostbe for theurer Schatz, 1555, p. 163.

Spezielle Beobachtungen über die Bestandteile des Weihrauchs und über das Öl haben Joh. E. Baer!) im Jahre 1787 und Johnston? im Jahre 1839 veröffentlicht. Die erste Untersuchung des Öles machte Stenhouse? im Jahre 1840.

### Elemiöl.

Die aus der Zeit der Romer herrührenden Angaben über Elemi berühen wesentlich auf Vermutungen.") In Europa scheint Elemi im Laufe des 15. Jahrhunderts bekannt geworden" und tür äußere Heilmittel in Gebrauch gekommen zu sein," indessen in so vereinzelter Weise, daß zur Zeit des Valerius Cordus über das "Resina elemnia" wenig bekannt war.") Eine regelmäßige Zufuhr von philippinischem Elemi nach Europa scheint erst ungefähr seit dem Jahre "820 stattgefunden zu haben,")

Das destillierte Elemöl wurde zuerst in der Taxe der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 erwähnt und in die *Pharmacopoea Augustana* des Jahres 1013 aufgenommen, ebenso in die Frankfurter Pharmakopöe des Jahres 1049. ')

Die erste Bestimmung der bei der Destillation erhaltenen Ausbeute an atherischem Öle machte Caspar Neumann") um das Jahr (730; später haben Manjeau") und Bonastre") diese Untersochung wiederholt.

<sup>·</sup> Dissertatio, Frlangue 1787,

h Philosoph, Transact London 1839, 301,

<sup>)</sup> Lichigs Annalen 35 (1840), 306,

O Hückiger, Pharmakognosie, H. Auf. S. 88. Flückiger and Hambury, Pharmacographia, p. 147.

n Monardes, Historia mediennal de las cosas que se traen de miestras Indias occidentales qui sirven en mediena. Sevilla 1574. Edino Chusi 1593, p. 315. W. Piso, Historia naturalis et mediea occidentalis 1658, p. 122. Ray, Historia plantarum 1704, Vol. 2. Appendix p. 60 a. 67. B. Pomet, Historie des diogues. Pacis 1694, p. 261.

<sup>11</sup> Winkelmann, Urkundenbuch der Universität Heidelberg 1886. I. 125-32. - Häckiger, Dokumente zur Geschichte der Pharmazie, 1876. S. 26. - Flückiger, Die Frankfurter Liste 1872. S. 16.

<sup>5</sup> Valer i Cordii Historia strepnan, Lib. 4. Cap. 97, p. 208.

n Arch, der Pharm, 17 (1826), 72.

a Senroder, Pharmacopoca medico-purshed. Ulm 1649. p. 194.

<sup>2)</sup> Caspar Neumann, Chymia medica dogmatico-experimentalis. Editio Resset, 1749. Vol. 2, 8, 403 - 405.

<sup>&</sup>quot;i lourn, ce Pharm, 10 (1824) 100,

<sup>&</sup>lt;sup>17</sup> Journ, de Pharm, 9 (1820), 45 49, Trommsdorffs Neues Journal d. Pharm, 7 1, (1820), 308

### Linaloeöl.

Seit dem 18. Jahrhundert sind wohlriechende Hölzer aus Mexiko und Französisch Guyana unter dem Namen Aloeholz in den Handel gelangt, weil man sie anfangs für identisch mit dem früher bekannten Aloeholz!) hielt. Mexikanisches Linaloeöl

1) Der Name Alocholz oder Adlerholz scheint an Akertum em Rollektivmane für wohlriechende Halzer verschiedener Herkunk (vogl. J. Woller, Liguum Aloës und Fina ocholz, R. Muteil, Pharm. Post (68) gewisen zu zu sein, hanptsächlich aber dem hanzreichen Hofze von Aguitaria Agailecha Roxb, (Familie der Ihrmelavacear) gegodten zu haben. Es gehörte ritt cem Sandelholz zi, den schon im Alterum gebranchten Spezereien. Be, den to ac. Die Araber nannten es al-ned "das Holz" oder agaluenan. Diese Bezeichnung gab Veranfassung zu der portugiesischen: papi de aunita, diese wieder zu der lateimschen lignum agnifue; Boorsma, Ueber Mocaolizued andere Riechhölzer. Bull, du Depart, de l'Agriculture aux Indes Sécrland aises. Sr. V.I., Pharmacologie III] Bullegroug 197, S. I. Ann. Li Sprüche Salomonis Rap. 7, V. 17. In Lathers (Psalm. D. V. 9, Hobe Lied Salomonis Rep. L V. 14. - Evaing Johannis Nap. 10, V 30 etc ) und den englischen Habelübersetzungen ist es mit Aloeheiz über-Som Wert ist im Altertum sehr hoch gewesen, sadaß es zu den kostharsten Ceschenken geborte. Aus ägsptischer Utigmeen, weiche 17 fahrhanderte von der christlichen Zeitrechnung datieren, ereibt sich, daß Alogholz, Samzelholz und Cassiarrode auch bei den alten Ägyptern in holier Wertschützung standen und auf dem Scewege über das ffore Meerbezogen wurden. (Lichtern, Handel und Schulahrt auf dem Roten Maerein alien Zeiten. Christiania 1886. S. 31), Erst zur Zeit der breuzzuge sehrt i-Aloebolz in den Mittelingerhandel gelangt zu sein. Walmend der Herrschaft der ostromischen und später der griechtschen Ratser in Nonstantinopel in dizur Bhitezeit des Legame jandels, gehörte es zu den gangbarer, Spezereien des Orients. (W. Heyd, Geschichte des Levantehandels im Mitsacher, 1874, Bd. 1, S. 181, 191, 256, 418, 425; Bd. 2, S. 9, 153, 1545; Marco Pote Land day Holz um das Jahr 1240 als einen der vornehmsten Wohlgerüche in China und Indien. (Le Inve de Marco Polo, Edition Pauthier, Paris 1865, p. 532). Ein seit dem 1e. Jahrhardort unter dem malavischen Namen halanmak von Cochrachina une Stam in den Tandel gebrachtes Alochelz stammt von dem der l'amil e der Leguminosen angehorenden Bautse. Moccelon Agallocium D. C. Dessen Holz hat mit dem der Aguilaria Agallocha Roxò, Ähnflichken und war lange Zeit als Ligium aloes oder Ligium Agalli verlifts Partitiverie und arzueiliche Zwecke in Gebrauch. Pohtes Alagholz ist nach Mölfer geruchlos, enthät also kem åtherisches Öl. I'm unter den destillierten Olen einer Spezere taxe der Stadt Ulm vom Jame 1596 genannes Olemn ligni aloes (Reichard, Beiträge zur Geschichte der Apotheken. Um 182). S. 208) muß Jaher aus einem anderen Holze destilltert worden sein

Als echtes Aloeholz ist auch dasjenige von Gonystylus Mignellanus T, et B, anzusehen, (ham, der Thymelaceen,) in europäischen Längern ist Aloeholz nicht mehr in Georauch, es hudet ietoch in Britisch-ludien, in China und im niederkandischen Arch pel auch hente noch ausgesehnte Verwendung, (Boorsma loc. et. S. 2.)

wurde zuerst im Jahre 1860 von Mexiko nach Frankreich eingeführt. Guayana-Linaloeholz kam in den siebziger Jahren zum ersten Male nach Marseille, wo es auf Öl verarbeitet wurde. Das Öl wird in Cayenne selbst erst seit 1893 des.illiert.

### Cascarillöl.

Die Cascarillrinde scheint in der ersten Hälfte des 17 Jahrhunderts von den Bahamainseln, wo die Stammpflanze Croton
Fluoria Bennett einheimisch ist, nach Europa gebracht zu sein. ¹)
Die Rinde wurde von den Ureinwohnern der genannten Inseln
zur Räucherungen und als Zusatzmittel zu Tabak gebraucht.
Gegen Ende desselben Jahrhunderts wurde die Rinde in Deutschland medizinisch verwendet. In der Taxe der Apotheken von
Minden von 1001 wird sie als Cortex Chinae de China nowa
und in der Taxe von Gotha aus dem Jahre 1001 als Cortex
Chinae novae sen Schacorillae aufgeführt.)

Casearillol ist zuerst in der Faxa universalis, Nürnberg 1747, unter der Bezeichnung Olemn Schaquerillae genannt.) Angaben über Ausbeute an ätherischem Ol und dessen spezifisches Gewicht machte Trommsdorff!) 7. J. 1833.

# Mastixöl.

Mastix gehört zu den schon im Altertum besonders zu Räucherungen, Einbalsamierungen und zur Geschmacksverbesserung des Weines gebrauchten Gewürzen und ist mit diesen vielfach gemeinsam in der Literatur erwähnt worden.") Auch im Mittelalter zählte der Mastix von Chios, Cypern") und Samos")

- 9 Flückiger and H. nbray, Pharmacographia II. Ed. p. 501.
- Flückiger, Pharmakognosie, III. Acil, S. 612.
- 1 G. Femaler, Imag. Dissertat, Rostock 1900, S. 2.
- a Troma saoiffs Noises Journ, der Pharm, 26, Il ( 833 , 136,
- ) Hesekiel Rap. 27, V. 17 Herodoti Historianum libri, Lib. IV, 177, The optimisti Historia photarum Lib. IX, Cap. 1 and 4. Pfinii Naturalis historia libri. Tib. XII. Cap. 3c, Editio Littré Vol. 1, p. 487. Pfintarchii Meralia, Isis et Osnis, Editio Parthey. 1850. p. 143 and 276. Avicennae Libri in remedica omnes. Venetiis. 1540. Lib. 11, Kap. 402. Palladii De remister. Editio Nisard, 1877. S. 626.
- ) W. Heyd., Geschichte des Levantehandels im Mittelalter, 1879, Bd. 2, S. 617.
- Geographie d'Edrisi, traduite par Amedee faubert 1836, Tom 2, p. 27. Meyer, Geschichte der Boranik, 1856, Bd 3, S. 299.

zu den geschätzten Spezereien, er wurde als Kaumatel und zur Bereitung zusammengesetzter Balsame vielfach gebraucht und ist daher in arabischen und in späteren Arznei- und Destillierbüchern, meistens unter dem Namen Granomastice"), zu weilen auch gemeinsam oder in Verwechslung mit Weihrauch als Thus berücksichtigt worden.

Destillertes Mastixöl und zwar wahrscheinheh durch trockene Destillation gewonnenes findet sich zuerst um die Mitte des 15. Jahrhunderts erwähnt.) Solches empyreumatisches Mastixöl ist auch in der Inventur der Ratsapotheke zu Braunschweig vom Jahre 1548 verzeichnet.) Ryff) und Gesner (destillerfen Mastix mit Wein. In Apothekertaxen ist Mastixöl zuerst in der von Berlin vom Jahre 1574, in Arzneibüchern in der Pharmacopoen Augustana vom Jahre 1580 und im Dispensatorium Norieum vom Jahre 1589 aufgeführt worden. Später kam Jas Öl nahezu ganz außer Gebrauch. Neuerdings wird es in der Türkei zur Heistellung eines Likörs verwendet.

# Gurjunbalsamöl.

In Indien war Gurjunbalsam schon seit langer Zeit in Gebrauch. In Europa wurde die Aufmerksamkeit auf den Gurjunbalsam im Jahre 1811 durch Franklin") und im Jahre 1813 durch Wm. Ainslie") gelenkt, indessen wurde seine Herkuntt und Gewinnungsweise erst um das Jahr 1827 durch Wm. Roxburgh") genau beschrieben. Die dem Copa vabalsam ähnliche Wirkung des Gurjunbalsams war in Indien sehon seit dem Jahre 1812

b) Gnérard, Polyptique de l'althé luminon, Pars 1844. Fom, 2 p. 226. Přeiffer, Zwei deutsche Arzuchbircher aus dem 12. and 13. Jahrlindent Im Sitzungsberichte der Raseit. Vladenie der Wissensen, zu Wien, 42 (1802). 110—102. (Haeset, Geschichte der Medizin 1877., Bd. 3, S. 902).

<sup>)</sup> Saladini Compondium aromatationum. Veneto 1488 - bidex.

<sup>1</sup> Flückiger, Pharmakognosie 4891, S 119,

<sup>4</sup> Gualtherius Ryft, New gross Destillubach, 4545, Iol. 181

<sup>9</sup> Fuonymic Philiatri I'm host relier theurer Schatz. 1555. p. 257.

<sup>&</sup>quot;Flranklin, Tracts on the dominions of Ara. London 4811 (3, 20,

<sup>9</sup> Wm, Anstre, Materia medica of Uminostan - Matras 1813 (p. 180

<sup>3</sup> Roxborgh, Plants of the coast of Coromander, 1828, Vol. 5, p. C and tab. 113

durch den Arzt O'Shaughnessy') bekannt geworden. Auch gewann der Balsam in Indien einen bedeutenden Ruf als Mittel gegen Lepra (Aussatz) und später in England in der Dermatologie.')

## Ladanumöl.

Das sehon im Attertum ) als Räucher- und Einbalsamierungsmittel gebrauchte Ladamumharz ist ein Exsudat der in Kleinasien, auf Kreta, Cypern und einigen anderen Inseln an der Küste Kleinasiens einheimischen Sträucher Cistus creticus L., Cistus ladamlerus L. (Familie der Cistaceae) und anderer. Es war bis zum Antange des vorigen Jahrhunderts eine ihres Wohlgeruches halber geschätzte, offizinelle Droge und ist neben den seit alters bekannten Spezereien Storax, Myrrhe und Wehrauch in der Literatur oft erwähnt 1) und mehrfach, besonders in den Bibelähersetzungen unt Galbandm verwechselt worden, 5) ist aber neuerdings nahezu außer Gebrauch gekommen.

Das anfangs mit Wein oder Weingeist (aqua vitae) destillierte Ladanumöl war schon Walter Ryff;") Conrad Gesmer,") Hieronymus Rubeus") und Porta") bekannt. Es wurde in Arzneibüchern zuerst in das Dispensatorium Noricum vom Jahre 1589 und in die Pharmacopoea Augustana vom Jahre 1613 aufgenommen.

- b) Bengal Dispensatory, Calcutta, 1842, p. 22.
- 'i Pharmacentreal Journal III. 5 (1875) 729.
- 9 Herodori Historianum libri novem. Lib. III, 107, 112.
- b) Pli nii Naturalis Instoriae libri. Lib, XII, cap. 37 und 41. Dioscoridis De materia medica Irbin pringue. Lib. I, cap. 23. Edit. Kühn-Sprengel 1820. S. 190 Doüet d'Arcq. Comptes de l'Argenterie des tois de France. 1851. p. 9. Heyd, Geschichte des Levantehandels im Mittelalter, 1879. Bd. 2, S. 614. Schrader, Monatsberichte der Berliner Alfademic der Wissenschaften 1881, 413. Thiselton Dyer, Pharmacentical Journal III. 15 (1884), 301 und 16 (1885), 386 und 179.
- W. Smith, Inchanser of the Bible. London. Vol. 2 (1863), p. 450.
   Rosenmüller, Hindbuch der biblischen Altertumssunde. Bd. 4 (1830), S. 156.
  - 'i Gualtheri Ryff, New gross Destillirbreh, 1545, Jol. 179.
  - ) Enonymi Phritatri Ein kostlicier theurer Schatz. 1999. p. 237.
- 1 Hieroayun Rube) Ravennais De destillatione über in quo stillatitiorum fiqueaura, qui ad medicinaia taciuntur, methodus ac vires explicantur. Basiliae 581 Cap. 5, 1M, 146.
  - "i Portue Magiae naturalis libri vigiati, 4564, p. 287.

### Weißzimtöl.

Die Weißzimtrinde von Canella alba Murray wurde anfangs, als sie mit anderen Drogen aus der neuen Welt nach Europa gebracht wurde, für eine Zimtrindenart gehalten, später aber mit anderen arzneilich gebrauchten Rinden verwechselt, so besonders mit der Wintersrinde von Drinn's Winterr Forst. Clusius') in Leyden beschrieb die Canellarinde im Jahre 1005, Dale) erwähnte im Jahre 1090 ihre Verwechselung mit der Wintersrinde, und Pomet') verwechselte im Jahre 1091 die Canellarinde mit der von Cinnamodendron corticosum Miers') von St. Thomas, die später mehrmals für Wintersrinde gebalten worden ist, so noch auf der Pariser Ausstellung im jahre 1855.

Das åtherische Öl der Canehavinde wurde wantscheinbelt zuerst im Jahre 1707 von Sloane in England und dann in Jahre 1820 von Henry') destilliert, scheint indessen keine Anwendung gehinden zu haben. Es wurde von Meyer und von Reiche) im Jahre 1843, später von Brunn') und von Williams') untersucht.

### Nelkenöl.

Die Nelken gehören mit dem Zimt, der Muskatnuß und dem Pfeffer zu den am längsten bekannten Gewürzen und sind als solche in der chinesischen, der indischen und der Sanskr (Etteratur erwähnt worden,") sonderbarerweise aber nicht in der agyp-

- 9 Carali Clusia Exotrestum libri decem. Antiverpae 100% p. 78.
- (Dale, Pharmacologia seu menicineno ad Nateriau meneam. Fondon 1643, p. 532.

4 Pierre Pomet, Historio generale des Inogues, Paris (co4, Tom. , p. 130.

- 4) Annals and Shagazine of Natural History, May 1858. Miers, Contributions to Botany. Vol. 1, p. 121. Grischach Flora of the British West Indian Islands, Vol. 1, p. 189.
- Troumisdorffs, Taschenbuch, E. Chemiker und Pharmazenten, 24, (1821).
   Berlin, Jahrbuch, d. Pharm, 24, (1824), J. Jun.
  - "Ulichigs Annalen 17 (1814), 224,
  - J Proceed, Wise, Pharm, Assoc. 1893, 36,
  - a Pharm, Randschan (Neuvora) 12 (1894), 183,
- "I Heyd, Geschichte des Levintehandels im Mine alter, 1879. Bd. 1, S. 40, and 90. Bd. 2, S. 593. Schrimann, Beitrige zur Reinitins der Exmologie und Geschichte der Gewärznelke, Jahrbuch des botanischen Gariens und Miseums in Berlin, Bd. 3 (1884) 1884, S. 119. 149.

tischen und hebräischen. In der europäischen Literatur scheinen sie zuerst in der römischen genannt worden zu sein.')

Unter den Geschenken, die der römische Kaiser Constantin um das Jahr 315 an den Bischof Silvester sandte, befanden sich unter anderen Gewürzen auch "Cariophylaen") und in der am das Jahr 545 verfaßten Christiana topographia des Kosmas Indiopleustes werden Nelken als aus China und Ceylon kommende Ware aufgeführt.)

Der um dieselbe Zeit lebende römische Arzt Alexander Traffianus") benutzte die damals in Rom vielgebrauchten Nelken auch als Arzneimittel und der em Jahrhundert später lebende griechische Arzt Paulus Aeginatas beschrieb sie als Gewürz und Arzneimittel.") Dies ist im weiteren aus der Literatur des 8., 9. und 10. Jahrhunderts ersichtlich,") nur bestand im Abendlande für lange Zeit Unsichenheit über ihre Abstammung. Die Molukken und deren Produkte wurden erst besser bekannt nach der Eröffnung des direkten Seeweges durch die Portugiesen zu Ende des 15. Jahrhunderts und besonders durch die Reiseberichte von Ludowicio die Barthema von Bologna") und dem Gefährten Magellans, Pigafetta,") welche beide uie Nelkenbäume und die Einsammlung des Gewürzes, jener im Jahre 1504, dieser im Jahre 1521 aus eigner Anschauung schilderten.

n Planii Naturalis historiae libri. Liber XII, cap. 15. "Est etiam nunc in India piperis grant smile quod vocatur garyophyllon, grandus fragiliusque. Tragunt in Indico lineo id gigni. Advenitur odoris gratia."

<sup>5</sup> Liber pontificalis, son de gestis Romanorum Pontificium. Romae 1724. Vol. 1, p. 94. Editio Duchesne. Paris 1886, Vol. 1, p. 177.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Curistiana topographia, Editio Migne, Patrologiae cursus completus.

Series Gracca 1850. Bd. 88, S. 446.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Alexandri Tralliani Opera, Editio Puschmann, Bd. 1, S. 430 und 613; Bd. 2, S. 290 u 545.

n "Carrophyllum quasi dicas nucifolium, . . . ex India veluti flores cujusdam arboris festucacci et nigri sunt . . . odorati acres." Pauli Aeginati Opera, a Joanne Guintero Andernaco conversa. Lib. VII: De re medica, Kap. 3, p. 290b. — Cimpendii medici septem. Editio Paris 1532.

Benedicus Crispus, Poematician medicum. Editio Migne, Patrologiae cursus, 1850. Vol. 89. — Pardessus, Diplomata, Chartae etc. Paris 1849. Vol. 2, p. 309. — W. Fleyd, Geschichte des Levantehandels. 1879. Bd. 1, S. 99. — Recueil des Instoriens des croisades. Lois 3843. S. 173.

J. W. Heyd, Geschichte des Levantehandels im Mittelalter. 1879. Bd. 2 S. 296.

<sup>&</sup>quot;) Ramusio, Raccotta delle navigationi et vinggi. Venetia 1554, fot. 404b. Edu. Hakhayt Society, London 1874, p. 134.

Vom Beginn des 16. bis zu dem des 17. Jahrhunderts lag der Nelkenhandel nahezu gänzlich in den Händen der Portugiesen. Nach deren Vertreibung durch die Hollander im Jahre 1005 versuchten diese denselnen für sich zum Monopol zu machen. Zu diesem Zwecke zerstörten sie die Nelkenpflanzungen auf den Molukken mit Ausnahme der auf der Lisel Anboina befindlichen.)

Es gelang aber dem französischen Gonverneur der Inselu Bourbon und Mauritius, Poivre, im Jatue 1700 Netken- und Muskatnußbäume von Amboina aus dorthin zu verpflanzen. Von durt aus gelangten kulturpflanzen im Jahre 1703 auch nach französisch Guyana (Cavenne), Martinique, St. Vincent, Domingo und Trinidac und nahezu um dieselbe Zeit auch nach Zanzibar, p

Nach Europa scheinen Nelkenbäumehen als Zie ptlanze zu Anfang des 16. Jahrhunderts nach Venedig gekommen zu sein.")

Bei den nohen Preisen der Nelken kamen schon zu Anfang des E. Jahrhunderts die nach dem Abptficken der Blüten abgeseinittenen aromatischen Blütenstiele in den Handel; i diese scheinen aber hauptsächlich zur Verfälsehung des Nelkenpulvers gedient zu haben, i indessen erwähm Porta in seinen um die Mitte des 16. Jahrhunderts erschienenen Schriften auch em aus Nelkenstiefen destilliertes ÖL!)

 <sup>(</sup>Hasskart, Neuer Schlüssel zu Rumpts Herharian authomense), 48co. Vol. 2, 8–47.

Trance, de Bourbor et de Sechelles, et de ces isles à Coreum. Obseivations sur la physique. Paus. Inflet 1779.

Class Colonias espanores, Lois Edipones, Nauera 1880, 8,72 p. 122. Viril and Theatments sin Physicise, la geographic et le commerce de l'Origne orientale. Paris 1800, 1 mm 3, p. 318. Armiles de Chin, et Phys. 1, 7 (1740), 1 (21).

Contrad Gresnice Hart Germanae, 1502, fol. 238.

A Pegolotti Tielkeaucana e dere altre granize innuste c'il compue di Liteure. 1700, Vel. 5, p. 38 — Litano 3, nella, Epotit dera maie ingri Senese divante la comblica - Meleccio storico radiano, Mil. parte 2 (1880), p. 30. — Bonanni, Siguio in dia actio etta, di Pisa America 1837, voi, a p. 100 — Hanschef, Limis. Beeslan 1840, Bu 1, 8-40

<sup>(</sup>Buraver), Sürnberger Pelicever, canad, in the cent La Res 15, altrouncest. 1861. S. 19 of Lot. (The organ, Zar diefen eiger ente act Phonazie in Beta. Schaffunsen 1862. S. 3.

<sup>(</sup>Businesse Part e Magaie à titalis sibri rigion, Liber le destrereone, Edit Romae, 1538, p. 75.

Das Nelkenöl seneint zuerst im 15. Jahrhundert destilliert worden zu sein, wahrscheinlich aber, wie andere Gewürzöle, mit Wem oder unter Zusatz von Weingeist. Diese Destillationsweise wurde von Walter Ryff,') von Conrad Gesner ') und von Adam Lonicer') und anderen beschrieben. Gesner erwähnt auch die Destillation des Öles "per descensum".') Das reine Öl wurde aber hald darauf von Valerius Condus.') von Winther von Andernach') und von Porta () destilliert. Im Dispensatorium Varieum fand Nelkenöl mit einer größeren Anzahl destillierter Öse eist in der Ausgabe vom Jahre 1589 Aufnahme. In Apothekertaxen wurde es zuerst in der der Stadt Berlin vom Jahre 1574 angeführt.')

Die Ausbeute der Nelken an destilliertem Ölbestimmten Boerbave, i Triedr. Flottmann") Caspar Neumann") und H. Trommsdorff. i Boerbave machte darauf aufmerksam, daß bei der Destillation wesentlich deshalb verschiedene Ausbenten erhalten würden, weil die Nelken manchmal dinch ausdestillierte und wieder getrocknete Nelken vertälscht seien. )

o Gualtheras Rolf, New gross Destillinheeb. 1545, jel. 88.

<sup>)</sup> Enongoni Philiatri Kästlicher theurer Schatz. Zühlen 1555. p. 237, 232. Fe no 1557. p. 288.

Adam I oxidert Mürterhach und künstliche Cheterievangen, Editio Peter Unien bach, 1551. S. 546.

v. Egonyun Philhatti Bostlicher theurer Schatz. Editio 1557 p. 288,

<sup>,</sup> Val. Corons, De actorclosis extractionibus liber. Argemorari 1501, p. 226.

Guardhert Andernaes riber de veterr et nova medicina. Basiliae 1571 foi, esté essa

<sup>5</sup> D. Bapdstae Portae Magne valundis "diri (igiai). Liber de destillatione Aniverpiae 1567 p. 184 n. 579.

Estingato institute ale nelle atrinsque genus... in gistiam et issum natureum. reseaun. Matchine Brandeninigensis. App re Mathico Flacco. Berollet auto 1574.

A He marches Boserbays, Thomenses, homen, grade immersario labero discretive ophiles in notisque services (752, Vol. 2, p. 934,

<sup>&</sup>quot;refrederer Hoffmannel) Obse vagsamm presses schemeanum selectus tem, 1722, Vol. 1 (e.H. — De carraphylles aremarcis, Hofa, 170).

<sup>1)</sup> Caspar Net main. Chamia mounca diagmati is experimentalis. Edito Ress.1—1112.

Tromosslorus lotan, der Patem (23.1 (18)4), 24

<sup>1</sup> Part. System de Materia medica, 6 (13) 1 435.

Bonastre') erkannte im Jahre 1827 die saure Natur des Nelkenöls und untersuchte die mit Alkalien entstehenden salzartigen Verbindungen des Eugenols. Ettling und Liebig') wiesen zuerst darauf hin, daß neben der "Nelkensäure" noch ein indifferenter Körper im Öle enthalten sei. An den älteren Untersuchungen, die sich meist nur auf das Eugenol erstreckten, beteiligten sich hauptsächlich Dumas (1833).") Böckmann (1838),") Calvi (1850),") Brüning (1857),") Williams (1858),") Hasiwetz und Grabowski (1866)") und Erlenmeyer (1866).")

# Cajeputöl.

Das Cajeputöl scheint erst zur Zeit der Besitznahme der Molukken durch die Holfänder zu Anfang des 17. Jahrhunderts nach Europa gelangt zu sein. Die ersten genauen Nachrichten über die Herkunft dieses Oles wurden durch den in Amboina lebenden Pastor Valentyn ") und durch den als angesehenen Kaufherrn ebendort ansässigen und im Jahre 1702 gestorbenen Georg Eberhard Rompf von Hanau bekannt. Dieser war ein eifriger Pflanzensammler und Verlasser der ersten Flora der Insel Amboina.") Nach Rumpfs Angabe (2) waren die Malayen und

Journ, de Pharm. II. 13 (1827), 464 n. 513; Poggendorffs Annalen 10 (1827), 609 n. 611.

<sup>)</sup> Liebigs Annalen 9 (1834), 68,

Ann. de Chim, et de Phys. II, 53 (1835), 165. — Liebigs Annalen 9 (1834), 68.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Liebigs Annalen 27 (1838), 155,

<sup>3</sup> Hidem 99 (1856), 242,

<sup>4)</sup> Ibidem 104 (1857), 202.

<sup>7)</sup> Ibidem 107 (1858) 238.

<sup>&</sup>quot;) Ibidem 139 (1866) 95.

<sup>9</sup> Zeitschr, f. Chemie 9 (1806), 95,

<sup>&</sup>lt;sup>19</sup>) Verhandt, van der Geschiedenissen en Zaaken in Ambonia Vol. 3, p. 193.

D) G. F. Rumphi i Herbarian amboinense, plarimus complectens arbores fratices, herbas, plantas torrestres et aquaticus, quae in Amboina et adjacentibus reportimuar insulis . . . (Het Amboinsche Kraul book). Dieses Werk wurde erst 40 Jahre nach dent Tode Rumpis von dem Professor der Botanik Johann Burmann in Amsterdam in 6 Feliobänden mit 587 Taleln vom Jahre 1741–1755 herausgegeben. Darin über Cajeputol Bd. 2, S. 72.

<sup>12)</sup> Ihidem Rd. 2, Kap. 26.

lavaner lange vor der Besitznahme der Molukken, der Banda- und der Sundainseln mit dem Cajeputöl bekannt und brauchten es als schweißtreibendes Mitte., In Europa seneint das Öl anfangs keine Verwendung gefunden zu haben. Die ersten Augaben über eine solche stammen von einem Arzte I. M. Lochner in Nürnberg und dem Apotheker Joh, Heinr, Link in Leinzig. Der erstere erwähnte das Öl im Jahre 1717,1 Jer letztere hatte es um dieselbe Zeit als Novität von einem aus Ostindien zurückpekehiten Schiffsarzte gekaufer) Seiteem land das Cajeputöl auch in Deutschland arzneiliche Benutzung, Eintübrung in Apothekenn und Erwähnung in Apothekerlaxen und Arzneibilchern. Es blieb indessen noch für längere Zeit selten und teuerb, und erst um das Jaur 1730 scheinen größere Mengen des Öls über Amsterdam in den europäischen Handel gelangt zu sein.") Es wurde in Deutschland zuerst Oleum Wittnebianum genannt nach einem Kaufmann E. H. Wittneben aus Wolfenbüttel, der viele Jahre in Batavia gelebt und das Öl in deutschen Schriften als wertvolles Heilmittel emplohlen hatte.")

In Frankreich und England fand das Cajeputöl erst im Antange des vorigen Jahrhanderts Anwendung.

Die ersten näheren Angaben über die einfache Destillationsweise des Caieputöls auf den Molukken stammen von dem französischen Reisenden Labillandière i) der die Insel Buru im Jahre 1792 besuchte. Die Benutzung kupferner Destillerplasen und Kühlrohre führte zu der lernerhin beibehaltenen Grünfärbung des Öles durch einen geringen Kupfergehalt. Die Ursache dieser

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Academiae Natural, Curiosor, Ephemerides Centuri V, VI. N\u00e4nnherg 1717, p. 457.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Sammling von Natir und Medizin, wie auch von Kunst- und Literaturgeschichten. Leipzig und Budissin. 1719. S. 257.

<sup>)</sup> I für kiger, Dokumente zur Geschichte der Pharmazie 1876, S. 88 u. 90.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>) Abraham Vater - Cidalogus variorum exoticorum rarissimorum. Wittenbergae 1726.

Schendus van der Beek, De Indiae rariorihus, Acta natural, Cariosor, Vol. 1. Appendix 1725, p. 123.

<sup>&</sup>quot;) Für diese Bezeichnung des Öles trag wesentlich bei die imrichtige Angabe in dem von I. C. Götz im Jahre 1731 in Nürnberg veröffentlichten "Commerciam Interarium", in welchem Wittneben als Litdecker des Cajeputöles genannt wird. Dieser Irrum wurde erst 20 Jahre später in der in Note 4 auf Seite 178 erwähnten Dissertation Martin is berichtigt.

<sup>)</sup> Travels in the East Indian Archipelago, London 1868, p. 282.

Gi demonster, He athenschen Ole.

Färbung wurde zuerst von Jen Apothekern Hellwig!) in Stralsund im Jahre 1780 Jon. Friedr. Westrumb.) in Hameln im Jahre 1788 und Trommsdorff") in Erfurt im Jahre 1795 nachgewiesen!)

# Eucalyptusöl.

Das am tängsten bekannte Eucalyptusöl ist das von Lucalyptus paperita Sm., welches bereits im Jahre 1700 erwähnt wird.") Im Jahre 1853 wurde von dem Botaniker Ferdinand von Müller") der Regierung von Victoria die Destillation der Blätter der Eucalypten empfohlen. Bosisto,") der Destillationsversuche mit getrockneten Blättern in London gemacht hatte, setzte die erste Fabrik in Australien im Jahre 1854 in Betrieb ) und ist desnalb als der Begründer dieser jetzt so umfangreichen Industrie anzusehen.

In den gentschen Handel kam australisches Eucalyptusöl, ohne botanische Herkunftsbezeichnung, um das Jahr 1800. Es dürfte wohl größtenteils das Destillat von *Eucalyptus amygdalina* gewesen sein.

Eucalyptus Globulus war im Jahre 1792 von Labiliardiere auf Tasmania entdeckt und im Jahre 1856 Jurch Ramel in Europa eingeführt worden.") Das Öl dieser Spezies wurde im Großen zuerst in Südfrankreich, Algier und Kalifornien gewonnen und bildet erst seit Anlang der achtziger Jahre einen regelmäßigen Handelsartikel.

<sup>9</sup> Crells Chem. Annales 1786 H, 141.

<sup>5</sup> Joh, F. Westramb, Neme physikalisch-chemische Abbandhingen, Leipzig 1788. Bd. 2, Heft 1.

<sup>5</sup> Ironn isdorffs Joura, der Pharm, 24, 41795), 115.

b) Emige trühere Arbeiten über das Casepurol sma: D. Martini, Dissertatio epistolaris, qua de oleo Wittrebiano sen Kajeput ejusque salimerrimis effectibus exponit. Guelpherb 1751. — Joh. Fr. Cartheirset, De oleo cajeputi. Dissertatio physico-chemica. Ethirt 1754.

Journal of a Voyage to New South Wides by JoLu White. Surgeon-General to the Settlement, published 1790.

Ferd, v. Müller, Tueal(ph/graphia, Meibourne 1879, Terd, v. Müller, Select Extra-Tropical Plants, AX, Edn. Meibourne 1895, p. 184.

Bosisto, Transact. Royal Soc Victoria 1861-61.

by Bericht von Schirmtel & Co. Oktober 1886, 13.

Dentley, On the characters, properties and uses of Frederitus Globalus, London 1853. Sawer, Odorographia, London 1894, Vol. 2, p. 241.

# Corianderöf.

Die nabezu in allen Klimaten kultivierte Corianderpflanze, Coriandrum sativum L., war schon in der vorchristlichen Zeit als Küchengewürz in Gebrauch.) Als solches ist die Corianderfrucht in Sanskritschriften, in der Bibel?) und in späteren römischen Schriften mehrfach erwähnt worden.") Auch sind Corianderfruchte in altägyptischen Grahdenamälern aus dem 10. vorchristlichen Jahrhundert unter Optergaben aufgetunden worden.")

Unter den von Karl dem Großen?) zum Anbau empfohlenen Nutzpflanzen ist auch Coriander erwähnt, scheint aber, wie bei den Arabern, so bei den Deutschen im Mittelalter nur wenig berücksichtigt worden zu sein. Die Frucht findet erst in den Arznei-) und Destilherbüchern des 16. Jahrhunderts wieder Erwähnung, obwohl sie als Küchengewürz hin und wieder gebraucht wurde.)

Das destillierte Cor'anderöl scheint zuerst im 16. Jahrhundert von Porta unter der damals üblichen Anfeuchtung der Früchte mit "agua vitae" gewonnen worden zu sein.") In Spezereitaxen ist das Öl in denen der Stadt Berlin vom Jahre 1574 und der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 und in der Ausgabe des Dispensatorium Norieum vom Jahre 1589 aufgeführt worden.

Das Corianderöl wurde im Jahre 1785 von Hasse,") im

<sup>3</sup> Prosper Alpinus, De plantis Aegypti liber. Venetii 1501 Cap. 42, p. 61.

<sup>+ 2.</sup> Mosis Kap. 16, V. 31, 4. Mosis Kap. 11, V. 7,

<sup>1</sup> Theophrasti Opera quae supersunt omnia. Historia plantarum, Lib. 6, 4. Edino Winnner. 1866. p. 117. Dioseoridis De materia medica hiri quoque. Edino Wifin-Sprengel 1820. p. 410. Plinii Naturalis instance — Lib. XIX. 35 und XX. 82. Editio Littré. Vol. 1, p. 729 und Vol. 2, 5, 33. — Catonis De reinstica Libri XII. Cap. 119 u. 157. Edit. 818 and, p. 34 u. 54. — Columellae De reinstica. Cap. 10 u. 11. Edit. 818 and, p. 414. 442. — P. Hadii De reinstica. Lib. III. 24. Lib. IV. 9. Editio Sisard, p. 507 a, 583.

<sup>9</sup> G. Schweinfurth, in Berichte der deutsch botan, Gesellschaft. 2 (1884), 359

<sup>1</sup> Siche Note 10, Seite 142.

<sup>&</sup>quot;i K. Regel, Das mittelhochgentsche Gothaer Arzneibuch, 1873, S. 13.

<sup>)</sup> Hirsch, Danzigs Handels, and Gewerhe-Geschichte, Feipzig 1858, S. 243

<sup>&</sup>quot;) Jo. Bapt. Portae Magine returnlis libri viginti, Lib. X. "De destillatione", Romae 1008, p. 570.

<sup>4</sup> Cre ls Chemische Annalen 1785 1, 422,

Jahre 1835 von Trommsdorft.) im Jahre 1852 von A. Kawalier?) und im Jahre 1881 von B. Crosser.) untersucht. With liche Aufklärung über seine Zusammensetzung brachten erst die Arbeiten von Semmler (1801) und von Barbier (1803).

### Caminöl.

Der aus dem Orient stammende römische oder Mutter Kümmel, von Cuminum Cyminum L., ist neben dem gemeinen Kümmel als Gewürz im Altertum gebraucht worden. Beide sind unter sich, sowie mit dem Samen des Schwarzkummels, Nigella. in der Literatur und in Übersetzungen, so auch in der der Eibel. oftmals verwechselt worden. 9 Nach Angabe im Papyrus Elvers sollen Cumin- und Kümmelfrüchte in ägyptischen Gräbern gefunden worden sein. Dioscorides') beschreibt beide. In Soanien wurden Cumin und Kümmel von den Arabern un 12. Jahrhundert angepaut. I und die Früchte sind gemeinschaftlich in Markiverordnungen der flandrischen Stadt Brügge vom Jaure 1304) und der Stadt Danzig im Anlange des 15. Jahrhunderts") genannt. Im Jahre 716 wurde Cuminsamen unter den an das normantische Kloster Corbie i zu entrichtenden Tributgegenständen erwähnt. Der Geograph Edrisi erwähnte zu Anfang des 13. Jahrhunderts beide früchte als Produkte von Marokko und Algier.") In England wurden beide zu Ende des 13 Jahrhunderts 1) und in Deatschland im 15. Jahrhundert gebraucht. 13

5 Arch. der Planne, 52 (1835), 114.

3 Fieb gs. Annale ( 81 (1852), 35 ; John Mir prakt. Chem. 58 (1853) (22).

9 Berl, Bencht, 14 (1881), 2485.

9 Jesaus Bap. 28, V. 25–27. Rosenmüller, Hudbuch der biblischen Abertumssunde. Leipzig 1830. Bd. 4-8, 100. — Plinti Naturalis historiae libri. Lib. 10, Cap. 8.

h Dioscovidis De materia medica libri ganaque. Edito Külin-

Sprengel 829, Vol. 1, 407.

- % Ibn-a -Awam, Two d'agriculture, traduit par Clément Mullet, 1864, Vol. 2, p. 242 and 244.
  - Warmsoning, Historica delect landre, 1856, Vol. 2, p. 512 and Vol. 8, p. 849.
     Hirsch, Danzigs Handels- and Gewerbegeschichte. Leipzig 1858, S. 240.

9 Pardessus, Diplomata, Chartae etc. Pans 1849, p. 537.

"I L'arisi, Description de l'Attique et de l'Espagne, traduit par Dozy

et De Geore. Leyde 1800 p. 75, 97, 150.

<sup>4</sup>) Rogers Thetary of Agriculture and Prices in England, 1876. Vo. 1, p. 631, and Vol. 2, p. 543—547. Riley, Monumenta Guildhalli Londoniensis, 1859. p. 224.

15) Thomas, Fontego der ledeschi in Venezia. 1874. p. 252.

Das äthe isene Cuminöl ist in den Taxea von Berlin vom Jahre 1574 und von Frankfurt vom Jahre 1582 und in der Ausgabe des *Dispensatoeium Norieum* vom Jahre 1589 aufgeführt worden.

# Petersiliensamenöl.

Petersilie war schon benn beginn der christlichen Zeittechnung als Küchengewürz und vielleicht auch als Hei mittel bekannt.") Zu ersterem Zwecke wurde die Pllanze im Canitukire Karls des Gießen vom Jahre 812,") und zu letzterem von der Ähnssin Hildegard") im Amang des 12. Jahrhunderts empfohlen.

Das destillierte Petersilienwasser war während der Zeit de-"gebrannten Wässer" ein Heil- und Hausmittel und ist in den Destill erhüchern des 15. und 16. Jahrhunderts vieltach beschrieben worden. 5

Das destillierte Petersilienöl scheint erst em die Mitte des fo. Jahrhunderts in Gebrauel gekommen zu sein. In den Spezereitund Apothekertaxen ist es zuerst in der der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 und später im *Dispensatorium Norieum* in der Ausgaze vom Jahre 1589 aufgeführt.

Das in dem Öle enthaltene, bei niedriger Temperatur kristallisierende Apiol ist schon im Jahre 1715 von dem Apotheker Heinrich Christian Link in Leipzig") und im Jahre 1745 von A. L. Walther beobachtet worden"

Das Öl aus dem frischen Kraate und den Friichten wurde im Jahre 1754 von Pabi(zky) dargestellt. Ferner wurden das

<sup>1</sup> Dros coridis De nate via medica libri ananque, l'att, kühn-Sprengel. 1820, Vol. 1, p. 412. — Plinii Vaturalis historiae libri. Lib. XX. Cap. 47. L'atto 1 ttré. Vol. 2, p. 18. — Apreius Caetius, in Meyers Geschichte der Boanik. Bd 2, S. 242. — Dierbach Hora Apreiana. 1821, S. 52.

A Capitalare de villis et cortis imperialibus. Anno 812. Erläutett von A. Tinger in Tählings Lundwirtschaftlicher Zeitung. Berlin 1878, 201-260.

<sup>(</sup>Hildegard's Abbitissae Subidicatum di ersarum naturarum creaturarum liber novem. Editio Migne, Patrologiae cursas completus, Paris 4855, p. 1153.

<sup>1)</sup> Hieronypus Brunschwig, Liber de urte destilandi. 1500. tol. 87.

<sup>1</sup> Sammburg von Natur und Medicin, wie auch von Kunst- und Literaturgeschiehten. Leipzig und Budissin. 1/16.

<sup>&</sup>lt;sup>19</sup> A. Fr. Walther, De oleis vegetabilium essentialibus. Dissertatio, Leipzig 1745, p. 17.

<sup>9</sup> Braunschweiger Anzeiger 1754, 1205,

Öl und die daraus abgeschiedenen Aristalle von Dehne, ') Bolle') and Bley') erwähnt. Die erste Elementaranalyse des "Petersiliencamphers" ist von Blanchet und Sell, ') seine weitere Untersuchung von Löwig und Weidmann') ausgehührt worden.

# Kümmelöl.

Die in Europa und Asien kultivierte Kümmelpflanze, Carum Carvi L., ist mit den ihr nahestehenden, als Küchengewürz dienenden Doldenpflanzen sehon im Altertum gehaut und gebraucht worden.") Sie ist, mit diesen gemeinsam oder auch in Verwechslung mit der einen oder anderen in der alten Literatur') vieltach genannt worden, ebenso in den mittelalterliehen Arznei- und Destillierbüchern. Im Anfang des 12 Jahrhunderts wurde Kümmel von den Arabern in Marokko") und in Spanien gehaut.") Um dieselbe Zeit pries die Ähtissin Hildegand ") den Kummel unter den Heihmtteln und er wurde als solches in den deutschen Arzneibüchern des 12. und 13. Jahrhunderts aufgeführt.") In England war die Pflanze im 13. Jahrhundert gebaut und als Küchengewürz in Gebrauch. 4

- 9 Creffs chemisches Journal 1778, I. 40.
- 9 Arca, der Pharm, 29 (1829), 168.
- 4 Trommsdorffs Nenes Joann, der Pharm, U.L., 1827), 134.
- 9 Liebigs Annalen 6 (1873), 301, 9 Liebigs Annalen 32 (1836), 283,
- <sup>1</sup>) Siehe auch Cominől auf Seite 180. Plinti Naturalis Instornac Fibri Lib, XIX, cap. 8. "Condimentorum omnium stomachi fastaliis cummum auncissimum"
- <sup>3</sup> Jesaias Kap. 28, V. 25 u. 27. Evang, Matthir Kap. 23, V. 23.
  <sup>4</sup> Droscoridis De materia medica tibri quiropie. Fau o Ruliu Sp. engel.
  <sup>4</sup> 1829. Vol. 1, p. 406. Plinii Naturalis historiae libri. Tib. NEN, 49
  <sup>4</sup> Edit. Littré. Vol. 1, p. 736. Palladii De re rustica. Tib. XII. p. 31.
  <sup>4</sup> Edito Nisard, Les agranomes tatus. Paris 1877. p. 186.
- 3 f drisi, Description de l'Aurigne et de l'Esnagne. Texte arabe avec une traduction, par Dozy et De Coeje. Teyde 1800 p. 75, 97, 150,
- ") Ibn-el-Bartar, *Diam el-mutridia* (Saminling der Robstolte). Ueber setzt von Sonthermer. 1840. Bd. 2, S. 308. Lecleres Ueberschung, Vol. 3, S. 164, 197, 198. Inn-al-Awam, *Inne diagriculture, inadan par CIC* ment-Mullet 1864. Vol. 2, p. 242 u. 244.
- 2) Hildegardis Abbatissie Subultatam diversamm naturarum ercatararum libri novem - Edino Wigne, 1855, p. 1158.
- D) Pfeiffer, Zwei deutsche Arzneibiicher aus dem 12. n. 13. Jahrhundert, Sitzungsberichte der kais, Akad. der Wissenschaften in Wien. 1803. S. 14. Plaser, Geschichte der Medizin. 1875. Bd. I. S. 1954.
  - 13) Meadegon Myddfai, Published at Llandovery, 1861, p. 158, 354

In städtischen Spezereitaxen wird Kümmel zuerst in der der Stadt Brugge!) im Jahre 1304 genannt und in der Mitte des 15. Jahrhunderts in der der Stadt Danzig.")

Das destilherte Kimmelol ist zuerst in den Taxen von Berlin vom Jahre 1574 und von Frankfurt vom Jahre 1589, sowie im Dispensatorium Noricum vom Jahre 1589 erwähnt worden.

# Ajowanöl.

Ajowan') scheint zuerst im Jahre 1549 nach Europa gebracht worden zu sein.') Im Jahre 1693 wurde er in London zu medizinischen Zwecken gebraucht.') Im Jahre 1773 wird er von Percivat') in England erwähnt.

### Anisöl.

Anis gehört zu den sehon im Altertum bekannten und gebrauchten Gewürzptlanzen. Er ist in den Vedas und der Bibel') erwähnt. Den Anhau des Anis in Ägypten und auf Kreta bekunden die Schriften des Dioscorides, Columella und Plinius') und seinen arzneilichen Gebrauch zu derse ben Zeit die Schritten des Scribonius Largus, Marcellus Empiricus und Alexander Traflianus. Palladius'') gab im 4. Jahrhundert Anweisung für den Anbau der Anispflanze. Um das Jahr 970 lieferten Vorder-

Rogers, History of Agriculture and Prices in England, 1870, Vol. 1, p 631 and Vol. 2, p. 543-547.

Warnkönig, Histoire de la Flandre 1836, Vol. 2, p. 512 und Vol. 4, p. 449.

', Harsch, Danzigs Handels- und Gewerbsgeschichte, Leipzig 1858, S. 243.

, Flückiger and Hanbury, Pharmacographia. London 1879, p. 303,

1 Angui Lara, Semplici Vinegia, 1501, p. 130.

§ S. Dale, Pharmacologia sen manuductro ad Materiam medicam. London 1693, p. 214.

Fisher, Medical and Experimental II. (1773), p. 226.

) Lyang, Matthäi Ivap. 23, V. 23, Un den englischen Bibelühersetzungen ist Anis angegeben, während Luther Dift (bersetzt hat. Vgl. S. 191, Note 11).

5 Dioscoridis Demateriamedica libriouinque, Editio Kühn-Sprengel. 1829 Vol. 1, p. 405. Columellae De re rustica in Nisards Les agromanes latius. Paris 1877. Pinii Naturalis historiae libri, Lib XX, 72-73.

") Pattadii De re rostica libr XIV. Lib. III. 14 und Fh. IV. 9. In N. sards Les agronomes latins. Paris 1877, p. 569 und 583.

asien und die Küstenländer des Mittelmeeres!) Anis und im 12. Jahrhundert auch Spanien. F. Nat I der Große befürderte durch sein Capitulare vom Jahre 812 den Anbau von Anis im Norden der Alpen. In London wurde Anis im Jahre 1505 unter den zollpflichtigen Gewürzen aufgeführt,!) und im Anfang des 16. Jahrhunderts wurden Anis und Fenebel in England kultiviert.

Das destillierte Anisöl war seines Erstarrungsvermögens wegen wohl schon so lange widdrgenommen worden, wie Anis zur Herstellung des Aniswassers destilliert worden ist. Die Destillation des Öles ist aber erst in den Schriffen von Hieronymus Brumschwig,") Ad. Lonicer,") Walter Rytt.") Conrad Ges ter.") Hieronymus Rubeus!") und Porta!") heselmieben worden. V."erius Cordus!") machte im Jahre 1540 auf die leichte Erstarrungsfähig eit des Öles autmerksam. Nal ezu ein Jahrhundert später beschrieb Robert Boyle nochmals die "butterartige" Erstarrung des Anisöls.")

In Arzneibiehem und Taxen ist Anisöl zuerst in der Pharmacopoea Augustana vom Jahre 1580, dem Lispensatorium Noticum vom Jahre 1589 und der Berliner Taxe von Matthaeus Flacco vom Jahre 1574 aufgeführt worsen.

- 9 Codex Vindolomensis, sive Abn Manson Mowatta (Alberto Horatensis liber fundamentarum Phramacologiae Ed. F.R. Se/igpian). Wan 1859. p. 2.
- Hba-al-Awam, Tivre d'agriculture, tradud par Clément Mullot. 1864. Vol. 7, p. 214.
- <sup>29</sup> A. Th. et , Uebetsetzung und -t. dimerung des Capitaliare. In Füblings-Landwinschaftlicher Zeitung. Berlin, Aprilheh 1878, S. 241 (200).
  - 9 R. Thomson, Chromeles of London Bridge 1827, p. 17e.
- 1 Boorde, Dietary of behin! 1542, Reprinted for the Early English Fest Society. London 1870, p. 284,
- <sup>9</sup> Hieronyous Branschwig, Liber de arte destillandt. De samplierhus. Anno 1500, for 45.
  - 1 Sighe S. 52.
  - 7 Gualtherus Ryft, New gross Destillerbuch, Frankfurt a. M. 1567, fol. 186,
- 9 La mynn Philiatri Lin kasalicher theurer Schatz. Zürich 1250, p. 227 und 304.
- <sup>10)</sup> Hieronymi Rubei Fiber de destillatione, in quo stillatinorum liquorum, qui ad medicinam faciuntur, methodus ic vires explicantor. Basiliae 1581. Cap 5, p. 113 und 143.
  - (4) Giov. Bapt. Portag Magiae acturalis libri vigrup. Romae 1505, p. 379,
- 1) Valerii Cordi De artificiusis extractionibus liher. Edato Gesirer. Argentorati 1501, fol 226.
  - by R. Boyle, Historia thuditatis. London 1961, p. 15.

Die ersten Untersuchungen des Anisöls unternahmen Th. de Saussure!) im Jahre 1820, Dumas,") sowie Blanchet und Sell!) im Jahre 1833, A. Cahours!) im Jahre 1841. A. Laurent!) tud Gerhardt!) im Jahre 1842. Gerhardt nannte das Srearopten des Anisöls Anethol und Cahours wies nochmals auf die sehon früher von Blanchet!) erkannte Identität der Stearoptene des Anis- und Fenchebles hin.

# Fencheiöl.

Fenchel war schon den Chinese i, Indern und Ägyptern, wesentlich wohl als Küchengewirz bekannt. In den Bibelübersetzungen fehlt iede Erwähnung desselben, während die Pllanze in der römischen Literatur im Antange der christlichen Zeitrechnung") und in den Alznei- und Destil ferbüchern des spateren Mittellaters als Garten- und Alzneigewächs oft genannt worden ist."

n Arnal, de Char et Phys. II. 13 (1820) 280, Schweiggers Ioninal für Chain, and Phys. 29 (1820), 165

Frighigs Abhallen 6 (1833), 245,

<sup>1</sup> limber 6 (1833), 287.

<sup>9</sup> Hodem H (1812) 56 and 50 (.845), 177.

<sup>1</sup> Hackent 14 (1842), 313,

 $<sup>^{\</sup>prime\prime}$  Indem H (842), 318 und 18 (1843) 234. – Joren, i. prakt. Chem, 36 (1845), 267

<sup>9</sup> religs Annalen II (1842), 74,

<sup>3</sup> Incophrasti Liesii Opera quae supersunt omnia. De causis plantarim. I dit. Wimmer. Vol. V., 10, 3, S. to 18, 30, 101, 310. Dioscoridis De materia medica libri quimmie. I d. Nilhn-Sprengel 1870 Vol. I. p. 400, 117. Columella De re instica ii Nisarids Les agronomes laims. Peris 877. Lil. V. Cap 43, p. 303. Plinii Naturalis Instoriae libri XXXVII. 146, XX. 95, 90. I dius l'itré. Vol. 1, p. 334 und Vol. 11, p. 30. Palludii De re instica, Ial. Nisarid Les agronomes laims. 1877. 146. III. 14, p. 508 and 166. XII. p. 480.

<sup>)</sup> Capitalare de tillis et cortis imperadibus Karls des Grossen vom Jahre 8-2. Lebersetzt und erlatiem von A. Thaler in Lüblings Landwittschambelier Zeiting. Aprillent 1878, S. 241-260. Waland Strabot is Houalus. In Chondants Macer Floridus, De viribus herbarum, 1832. p. 148. - 90-41-Awain, Tivre d'agriculture, traumi par Clement-Mullet, 1864. - 186-Battar, Sammling der Robsoufe, Edito 4. Levlete, Trâte des Singles Paris 188. - Vol II, p. 164. - Hildegardis Abbatissae Subtitianum diversatunt naturatum etwaturatum Labri mitem. - Létito Migne, 1855. - Fol, 1154, and 1156. - Pieriffer, Zwei deutsche Arzueihächer aus dem 12. und 13. Jahrbundert. Sitzungsber, der Rais, Akadertic der Wissensch, in Wien, 12 (1863), 142. iHäsers Geschichte der Meetzin, 1875. Bd. I. S. 6031.

Zu jener Zeit seneint Fenchel mehr gebaut und gebraucht worden zu sein, als Anis.

Das Fenchelöt ist wohl seit der Zeit der Darstellung der destillierten aromatischen Wässer bekannt. Im 16. Jahrhundert scheint es unter den Heihmtteln neben dem Fenchelwasser in Gebrauch gekommen zu sein, und wurde seine Bereitung von Brunschwig!) und von Porta!) beschrieben. In den Städtetaxen von Spezerei- und Arzneimitteln ist es zuerst in denen der Stadt Berlin vom Jahre 1574 und von Frankfurt a. M. vom Jahre 1582 und in den Pharmakopöen in der Pharmacopoea Augustana vom Jahre 1580 und dem Dispensatorium Noricuta vom Jahre 1580 genannt worden.

Frühere Untersuchungen des Fenchelöls sind ausgeführt worden im Jahre 1779 von Heyer!) in Braunsenweig, im Jahre 1792 von Gertinger) in Eperies in Ungarn und im Jahre 1793 von Göttling in Jena und Giese in Dorpat. Weitere Beobachtungen, die sien, wie die eben erwähnten, hauptsächlich auf das Anethol beziehen, sind von Buchner!) und von Goebel gemacht worden. Blanchet und Sell!) erkamten un Jahre 1833 die Identität der Stearoptene des Fenchelöles und des Amsöles, was Caliours!) später bestätigte. Wallach untersuchte das Fenchen, den für Fenchelöl so charakteristischen Körper, der wegen seiner Ähnlichkeit mit Campher auch großes theoretisches Interesse erlangt hat.

### Liebstocköl.

Als Küchengewürz und vielleicht auch für Heilzwecke wurde der Liebstock sehon zur Zeit der Römer kultiviert und gebraucht.") Sein Anbau diesseits der Alpen ist wohl wesentlich durch das

Hieronymus Brunschwig Liber de arte destillandi, De sumplicibus, 1500, Feb. 47.

b Cioy, Baptistae Portae De destillatione libri IX, Romae 1503, S. 379.

<sup>4</sup> Crells Chem. Journal 8 (1780), 402.

<sup>9</sup> Contings Almanach für Scheideklinstler und Anotheker 14 (1793), 149,

<sup>9</sup> Buchners Repert, f. die Pharm, Li (1823), 163,

<sup>&</sup>quot;) Liebigs Annalen 6 (1853), 287.

<sup>9</sup> Frebigs Annalen 41 (1842), 74 und Journ, für prakt. Chem. 24 (1841), 329.

<sup>9</sup> Dioscoridis *De materia medica libri ganique*. Edito Kübn Sprengel. 1829. Vol. 1, p. 400 — Columella*e Di re rustica libri* XII Lib. XII. 51. — Meyer, Geschichte der Botanik. 1855, Bd. 2, S. 74.

Capitulare Karls des Große i vom Jahre 812 veranlaßt worden. Um d'exelbe Zeit wurde die Pffanze unter den nutzbaren Gartenpflanzen von Walafried Strabo und Macer Floridus') gepriesen. Die mittelalterlichen deutsenen Arzneibücher, von dem der Äbtissin Hi degard aus dem 12. Jahrhundert au, erwähnen den Liebstock unter verschiedenen, teils entstellten Namen. Auch in den späteren Destillierbüchern sind die Destillate der Liebstockwurzel genannt worden.<sup>2</sup>)

Das aus Jer Wurzel destillierte Öt scheint erst um die Mitte des 16. Jahrhunderts in Gebrauch gekommen zu sein. Es ist in der Taxe der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 als Oleum Levistici und in der Ausgabe des Dispensatorium Norieum vom Jahre 1580 als Oleum Ligustici aufgeführt worden.

# Angelikawurzeföl.

Die Angelika scheint erst seit dem 15. Jahrhundert als Gewürzpflanze in Cebrauch gekommen zu sein. 7 zuerst wohl zur Bereitung des "gebrannten" Angelikawassers, dessen Darstellung im Brunschwigschen") und in späteren Destillierbüchern beschrieben ist.

Das destillierte Öl der Wurzel ist erst in der zweiten Hälfte des 16. Jahrhunderts gewonnen und zuerst in der Taxe der Stadt Frankfurt vom Jahre 1582 und im *Dispensatorium Novicum* vom Jahre 1589 aufgeführt worden.

Angelikawurzelöl ist von L. A. Buchner") im Jahre 1842,

<sup>)</sup> Walatridi Strabonis Hortulus In Choudants: Macer Floridas. De ciribus herbarum una cum Walatridi Strabonis, Othonis Cremonensis et Joannis Lodez catminibus similis organicati. I psiae 1832. p. 141–156. Meyer, Geschichte dei Botanik, 1855. Bd. 3, S. 425.

<sup>5</sup> Theron, Britinschwig, Liber de arte destillandi. De simplicibus 1500, fot, 70.

<sup>)</sup> Valera Cordi *Historia de plantis*. Eth. H. Cap. 135, fel. 158. Httckiger, Dokumente zur Geschichte der Pharmazie 1876. S. 23, 46, 54, 63, 72, 83, 85. - Petr. Andreae Matthioli *Commentarii in sex lilius* Ped. Dioseoridis *De materia medica*. Veneti 1554. fol. 1169.

Hieronymus Bruns chwig, Liber de arte destribandi. De simplicibus, 1500, Fol. 20.

<sup>9</sup> Buchners Repert. I. c. Pharm. 76 (1842), 167.

von F. Beilsten und E. Wiegand im Jahre 1882, von L. Naudin im Jahre 1883 von G. Ciamieran und P. Silber im Jahre 1890 untersucht worden.

#### Asantöl.

Asant oder Asa foetida wurde im Altertum als Gewiitz und Heilmittel getwarcht und ist als solches in Sanski t- und anderen Schriften, z. B. auch im Susruta (S. 17) genannt. Bei den Agyptern und Hebriern scheine der Asant keine Verwendung gemitten zuhaben. Das Silnbion der Grechen Laserproum der Römer ist nach Garcia (De aromanbus) identisch mit Asa foetidae). Spätere Erwähnung desselben als Gewurz lineet sich erst weder in den Schriften des persischen Geographen Istachtiff aus dem 10. Jahrhandert, des sizilianischen Geographen Editisch aus dem 12. Jahrhundert, und als Heilmittel in den Schriften von 16 n. Baitar') aus dem 11. und von Platearius 7 aus Jein 12 Linhundert. In einem Zolltarif von Pisa aus dem Jahre 1305 wird Asant als Einfuhrartikel erwährt, welcher von Aden aus Joer das Rote Meer in den Millelingerhandel gelangte.") Die Herkunft und Abstammung des Asams wurde erst von Adalbert Kämpfer<sup>17</sup>) aus Lemgo in den Jahren 1684 1685 ermittelt.

in den mittelalterhehen Destillierbüchern ist Asant nicht für sieh, wohl aber als Zusatz zur Destillation spirituöser Balsame ge-

<sup>1</sup> Berl, Berichte 15 (1882), 1741,

<sup>&#</sup>x27;t Bull, Sec. Chim. H. 39 (1884), 114,

<sup>1</sup> Berl, Berichte 29 (1899), 1811.

<sup>4</sup> Sigismund. Die Armata. Leipzig 1884, S. 15.

Fistacht, Boch der Lander, Ucherseizt von Mordinnursn, Hamburg 1745, S. 111,

Georgraphie d'I deisi, tradune par A. Jambert, Vol. I (1849), p. 450.
 Weyer, Geschichte der Botanik, 1855, Bd. 3, S. 298.

Fibri Baitar, Iralte des Simples. In Notices et extrats des Mainscripts de la hibbothègne manuale. 1998. Tom. 1, p. 447 — Lec et c. Histoire de la medecine arane. 1978 1874. Vol. 1, p. 553.

Matth, Phatearius, Liner de simplei medicina (Chea mstans). In L. Choadant, Handbuch der Bucherhunde für die diere Mediam. Leipzig 1841 S. 260

<sup>3</sup> Boulain, Statuti inediti della città di Pisa. 1857. Vol. 3, p. 10b.

<sup>5</sup> Kampfer, Amoenitatum exoticaram assetetili etc. Lemgovite 1712, p. 595 552.

Leauent worden.) Das ätherische Asantöl findet sich allean Anseheine nach zuerst in der Taxe der Stadt Straßburg vom Jahre 1685 aufgehihrt.

## Galbanumöl.

Galbanum scheint bei den orientalischen Völkern und so auch bei den Israeliten die erste Anwendung zu Rauchopfern und zu Räucherungen gefunden zu haben.) Theophrast") und Virg I.) kannten es schon, und Dioscorides") und Plinius") geben Syrien als Flerkunttsland an. Um das Jahr 176 n. Chr. gehörte Galbanum zu den indischen Spezereich, die auf dem Durchgange durch Alexandrien zoffoflichtig waren.)

In Mittelalter finden sich nur spärliche Angaben über Galhauum; es wird unter den Spezere en des im Jahre 1350 in England gefangenen Königs Johann von Frankreich,") im Jahre 1503 als Hundelsautikel von Venedig nach London") und im Jahre 1581 in einem franzüsischen Taril ") erwähnt. In der ärztlichen Literatur des Irühen Mittelalters, sowie in der arabischen wird Galhanam als Gewürz und Heilmittel vielfach genannt.

Destilliertes Galba u möl wurde sehon von Walter Ryff,")

"Disce et inforatam stabulis accondere cedium, Galbancoque aguare gravi nidore chelydros."

h Contrad Gesner, Anderer Theil des Schatzes Enonymi von allerhand känstlichen und bewerten Ölen etc. Herausgegeben von Caspar Wolff, Zürich 1583, fol. 165.

<sup>¥ 2.</sup> Mose Nap. 30, V. 3s. Jesus Sirach Kap. 24, V. 21,

n The ophica sti Historia plantarimi. Lib, IX Rap. 1 u. 2.

h Virgil i Georgica. Lib III. p. 415.

n Dioscoridis De materia medica libri. Lab. II, 81. Editio Kühn-Sprengel. 1829. Vol. I. p. 427.

<sup>7)</sup> Plinii Naturalis historiae fibri. Lib. XII. Cap. 25 a 56 und l b. XXIV. Cap. 5 u. 13.

<sup>5</sup> Vincent, Commerce and Navigation of the Amients in the Indian Ocean, London 1807, p. 692. Meyer, Geschichte der Botanik, 1855. Bd. 2, S. 167.

n Doñet d'Arcq, Comptes de l'Argenterie des rois de France. 1851 p. 230.

<sup>&</sup>quot;) Pasi, Tarilla de Pesi e Misure. Venetiae 1503, fol. 204,

<sup>&</sup>lt;sup>29</sup> Fontanon, Edicts et Ordonnaices des rois de France, 1585. Tom. 2, p. 388.

Pr Goalthert's Ryff, New gross Destillirbuch, 1545, fol. 179. Siehe auch S. 51.

von Conrad Gesner) und von Flieronymus Rubens') dargestellt. Es wurde in das *Dispensatorium Noricum* des Jahres
1589 und in die *Pharmacopoea Augustana* vom Jahre 1580 aufgenommen und war in Apotheker- und Spezerenaxen um das
Jahr 1500 aufgeführt. Frühere oberflächliche Untersuchungen
des Öles wurden von Caspar Neumann um das Jahr 1728, )
von Walther in Leipzig') um das Jahr 1744, von Fiddichow )
im Jahre 1815 und von W. Merssner') um Jahre 1816 ausgeführt.

# Ammoniakgummiöl.

Das durch Insektenstiche aus Dorenia Ananomacimi Don (Peucedamum Ammoniacum H. Baillon) and meareren Legalo-Arten ausfließende und an der Luft erhärtende Gammiliarz wurde schon im Altertum zu Räucherungen, zur Einbalsannerung und wahrscheinlich auch für Heilzwecke gebraucht. In der älteren Literatur sind die Pflanze und Jas Camminary öfter erwähnt werden und Dioscorides') und Plinius') geben an, daß deren Name von der Gewinnung des Gummilianzes in der libyschen. Wüste in der Gegend des Tempels des Jupiter Ammon herstammen soll. Die Beschreibung, die Dioscovides von der Pflanze gibt, stimmt am besten auf die in Barka (Cyrenaca) vorkommende Ferula marmarica Aschers et Taub. Später wurde das afrikanische Ammoniaeum durch das von Dorema Ammomacum Don stammende verdrängt, und die arabischen Übersetzer des Dioscorides, die zum Teil Persei waren, haben irrtümlicherweise den persischen Namen Uschag auch auf Jas afrikanische Am noniakgummi übertragen.") Eine der frühesten

<sup>9</sup> Siebe S. 57. - Luonymus Philitatriis, Philipsthicher theurer Schatz, 1555, p. 237.

<sup>5</sup> Eueronymi Rather Liber de destillaturae. Baschae 1981. Cip. 7, p. 148. 3 Caspar Neumann, Chemie mentea degradier-experimentalis. Lactus Bessel. 4749, 5, 422. Zimmermann, Praelectiones chemic ac. Berlin 1740. S, 853.

<sup>9</sup> A. f. Walther, De oleis regetabilium esseatialibus. Dissertatio. Lipsiae 1745.

<sup>3</sup> Ber. Jahrbuch der Pharmazie 1816, 230,

<sup>&</sup>quot;1 Frommisdorffs Neues Journ, der Pharm, 14, (1817), 3

Dioscoridis De materia medica libri quinque, d da, lviib a Spreng 1 1829, Aol. 1, p. 439

<sup>3</sup> Planti Naturalis Instantae libri - Liber XII, cap. 25

<sup>1</sup> O. Stapt, New Bill. 1997 (5r 40s, 375; Bericht v. Schimmel & Co. April 1998, 12.

Erwähnungen des Ammoniaeums ist die in den "Alexandrinischen Zolltafeln" für indische Waren, welche während der Jahre 176 bis 180 n. Chr. unter den römischen Kaisern Marcus Accelius und Commodorus aufgestellt wurden.") Persisches Ammoniaeum wurde im 10. und 11. "ahrhundert in den Senriften der Ärzte Isaac Judaeus") und Albervi in Bochara") unter dem persischen Namen Uschak als Heilmittel genannt. Andere ältere und neuere Arzneibücher, so die von Seribonius Largus, von Alexander Traffianus etc., erwähnen Ammoniakgummiharz als gangbare Droge.

Das Ammeniakgammiöl wurde sehon von Walter Ryff.) Val. Cordus und Caspar Gesner') destilliert und ist in der Frankfurter Faxe des Jahres 1587 und im *Dispensatorium Noricum* vom Jahre 1589 aufgehührt.

Ältere Untersuchungen des Öles wurden im Jahre 1808 von Buchholz") in Erfort und von Calmeyer") in Hamburg im Jahre 1809 von H. Bracon 101") und im Jahre 1814 von Flagen") in Königsberg angestelt.

#### Dillöt.

Die Früchte des Dills waren schon im Altertum beka int.") Die Pflanze wird mit anderen Küchengewürzpt.anzen schon in Sanskritschriften und der Bibel") genannt und scheint sich, wie

- h Meyer, Geschichte der Botanik. 1855. Bd. 2, S. 157.
- 5 Isaaci Judae) Opera canna, Lugdon, 1515. Lib II. Cap. 44. In Choutants H. ndhuci der Bucheraunde für die Biere Mediem. Leipzig 1844.
- ) 1, R. Seligmann, Codex Vindolomensis. Liber fundamentorum Pharmaeologiae, 1830. p. 35.
- 5 Gualiberus Ryff, New gross Destillirmich. 1567. for. 177b. Siehe auch S. 51.
- 5 Siehe S. 57. Euonymi Philiatri Ein köstlicher theurer Schatz. 1555, p. 337.
  - 1) Bachholz, faschenbuch für Scheidekänstler und Apotheker 1809, 170.
  - ) frommsdorffs Journ, der Pharm, 17 1, (1808), 82,
- 7 Ann. de Chim. 68 (1808). Trummsdorffs Journ. der Piarit. 18 I. (1800) 202
  - ") Berl, Jahrbuch d. Pharmazie 1815, 95,
- " Dioscovidis De materia medica libri galiique. Editio Külin-Sprengel, 1829, Vol. I. p. 405.
- Devangehum Matthär bap 23, V. 23. In englischen B belübersetzungen ist seit Wicklif [1980] das Wort ergan mit Ams Übersetzt worden. Enther übersetzte richtiger "Dill", und in Griechenland wurde dieser immer unter

Lenchel, Anis und Kümmel, trüh über die Länder Europas ver nreitet zu haben. Im 10. Jahrhundert wurden diese Gewurz-pflanzen auch sebon in England gebaut.<sup>6</sup>)

In den Destillerbüchern des 5, und 6, Jahrhunderts ist auch die Destillation von Dill mehrlach erwähnt. 7) In deutschen Apotheker- und Spezereitaxen ist Dillöl zuerst in der der Stadt Frankfurt a. M. vom janre 1587 genannt worden.

# Wintergrünöl.

Die Destillation des Wintergrünöls aus Gaulthera i procumbens 1. dürtte wohl in Sordamerika, abgeschen von Jer des Terpentinöles, neben der der Sassafrastinde (S. 138) nac der Birkenfinde (S. 127) in den ersten Dezenmen des vorigen Jahrhunderts begonnen haben, und zwar in den Staaten Pennsylvania. New Jersey und Yenyork. Antangs haben diese Vromatika als pelebte Kaumittel, sodann zur Bereitung von erfrischenden Getränken und von Hausmitteln gedie it, besonders der von icher in Amerika viel gebrauchten vermeintlichen Blutzenigungsmittel. Als uann die Gewinnung der atherischen Öle gelang, wurden diese anstatt der wasstigen Drogenauszuge viellach benutzt. Für die Geschiente der Einführung des Wintergrün- und Sassafrasôtes war diese Verwencung insofern von erheblicher Bedeutung, als beide seit Anlang des vor gen Jahrhanderts in den Vereimeten Staaten für volkstümliche Heilmittel, (sogenannte Patentmedizinen) vorzugsweise benutzt wurden, und als die Herstelling dieser Mittel schnell allgemeine Anwendung und erstaunlichen Konsum gewannen. Damit erwuchs auch eine

on 200 verstanden (Langkavel, Botanik der späleren Grechen, Berlin 1866, S. 39)

<sup>\*\*</sup> Herbarum Apuleii. In Leechdours, Wortenanng and Starcian of early England, edited in Cockayne. London 1864. Vol. 1, p. 219, 235, 237, 281, 293. - Popula Numes of British plants. London 1870.

<sup>(</sup>Hieronymus Brunschwig, Liber de arte destilland), 1500, Fel. 40.

n Ant Kalms Veranlassung wurde die Pflanze nach dessen Röchkehr nach Schweden, zu fihren des ihm im Jahre 1748 in Quebec bekannt gewordenen französischen Arztes und "flanzenheundes Dr. Garifthier, von Limité Gauffherra procumbens genannt. Ivalm der die Pflanze in demselben lafte in Herhamm-livemplaren von John Bartram in Philadelphia erhalten unte, hielt sie mit diesem für eine Trientalis. (Peter V. Ims Reise nach Jem nordlichen Nordunerika im Uhre 1748–1749. Göttingen 1754. Bd. 3, 5, 283, 421, 477, 515. und 5333.)

größere Nachfrage nach diesen Ölen. Für Wintergrünöl entstand diese besonders durch eine der ältesten und für mehr als ein halbes Jahrhundert erfolgreichsten Volksmedizinen in den Vereinigten Staaten, des im Jahre 1815 auf den Markt gebrachten "Swaim's Panacea"), das stark mit Wintergrünöl aromatisiert war.

Für andere Zwecke scheint Gaultheriaöl damals noch meht gebraucht worden zu sein. Die erste Erwähnung desselben in der Literatur findet sich in einem von dem Arzte Dr. Bigelow?) in Boston im Jahre 1818 herausgegebenen botanischen Werke, in dem das Gaultheriaöl als ein gangbarer Artikei der Apotheken genannt, sowie auch erwähnt wird, daß dieses Öl außer in Gaultheria auch in Spiraea Umaria, der Wurzel von Spiraea lobata und besonders in der Rinde von Betula lema vorkommt. In Pharmakopöen fand das Öl zuerst Aufnahme in der der Vereinigten Staaten vom Jahre 1820. Der arzneiliche Gebrauch des Öls wurde aber erst allgemein, als im Jahre 1827 seine Verwendung zu dem genannten, damals volkstümlichsten Spezifikum von der medizinischen Gesellschaft in Neuvork bekannt gemacht war.)

War die Ähnlichkeit der ätherischen Öle der Gaultheria procumbens L. und der Rinde der Betula lenta L. schon vor dem Jahre 1818") bekannt, so wurde die Identität ihres Hauptbestandteis wissenschaftlich erst im Jahre 1842 fast gleichzeitig durch Win. Procter jr.") in Philadelphia und von A. A. Th. Cabours") in Paris nachgewiesen. Von der Zeit an wurde das Öl nicht mehr durchweg aus Wintergrün, sondern ohtmals gemeinschaftlich aus diesem und Birkenrinde, oder nur aus dieser destilliert. Das Öl fand 'mmer größere Verwendung als Aroma für pharma-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Dieses Mittel war eine Nachahmung des im Anfange des vorigen Jahrhunderts von dem Pariser Apotheker Boliveau mit großem Erfolge vertrichenen Geheimmittels Reh de Fattecteur. Ein Buchbinder Swarm in Philadelphia wurde im Libre 1811 durch dieses Mittel geheilt, es gelang ihm, dessen Vorschrift zu erhalten, und er brachte es in Annlicher Zusammensetzung und nach dem Ersatz von Sassatrasöl durch Gaultherhabt in den Handel. (Pharm, Review 16 [1898], 179.)

Jacob Bigelow', American Medical Botam. Boston 1818, Vol. 2, p. 28.
 Pharm. Review 16 (1898), 479. America Jones. Jones. 3 (1871), 199.

<sup>9</sup> Americ, Journ. Pharm. W (1842), 211, Liebigs Annalen 48 (1843), no.

<sup>3</sup> Annal, de Clim, et Phys. III, 10 (1844), 527 - 358 und Liebigs Annalen 48 (1845), e0; 52 (1844), 327.

zeutische und kosmetische Präparate und als Arzne.mittel!) und wurde ein bedeutender Handelsartikel.

Das Methylsalicylat wird als künstliches Wintergrünöl seit dem Jahre 1886 von der Firma Schimmel & Co. im Großen dargestellt und in den Handel gebracht. Es ist von der Pharmakopöe der Vereinigten Staaten vom Jahre 1890 unter die offizinellen Arzneimittel aufgenommen worden.

# Rosmarinöl.

Rosmarin war bei den Griechen und Römern!) und später bei den Arabern!) hoch geschätzt. Jene verwendeten den blühenden Rosmarin neben dem Lorbeer als Schmickpflanze im Religions- und Heldenkultus. Da die Pflanze weder als Heilmittel noch anderweitig praktische Verwertung land, so ist sie in der mittelalterlichen Literatur wenig berücksichtigt worden. Sie nimmt zuerst wieder eine hervorragende Stellung ein unter den im Capitulare Karls des Großen vom Jahre 812 zum Anbau empfohlenen 73 Nutzpflanzen und 'n dem im 12. Jahrnundert von Matthäus Platearius!) verfaßten Drogenverzeichnis.

Die ersten Angaben über die Destillation des Rosmarins befinden sieh in den Schriften des Arnoldus Villanovus") aus dem 13. Jahrhundert. Er destillierte, wahrscheinlich für arzneiliche Zwecke, Terpentinöl und Rosmarinöl. Ein weingeistiges Destillat beider oder nur des Rosmarins gelangte unter dem Namen "Ungarisches Wasser" als eins der ersten volkstümlichen Parfums zu jahrhundertelanger Berühmtheit.") Raimund Luffus.")

<sup>4</sup> New York Medical Record 22 (1882), 505. — Squibbs Fithemoris (New York) 3 (1802), 950.

<sup>)</sup> Dioscoridis De materia medica libri quimque Vdato Kahn-Sprengel, 1829, p. 424.

<sup>)</sup> Annel Baitar, Liber magrae collectionis samplicium alimentorum et medicumentorum. Lebersetzt von Jos. Sontneimer. Statigan 1840. Bd. 1, S. 73.

<sup>9</sup> Matthaei Plavearii Liher de simplici medicina. In Choulents Handbuch der Bücherkunde für die altere Medizin etc. Leipzig 1841. S. 329.

<sup>3</sup> Amoldi Villanovi Opera omna. Cap. De vinis. Veneti 1595. p. 389bis 590.

<sup>&</sup>quot; Seite 3 und 71. — Sapata, Mirabilia seu secreta medico-chirurgi per D. Spleissium. Ulm 1986. p. 19.

v "Postquan singulorum mhyulmorum dictorum kutissimorigue aquae destillatae tuerit, amoto parar recipiente aquam destillatam optime occlin-

des Villanovus Schüler, beschreibt in seinen Schriften die Destillation des Rosmarinöls noch genauer.

Rosmarinöl war daher eins der im Mittelalter viel gebrauchten und in den Schriften oft genannten destillierten Öle. Es wird in dem Index des Kompendiums von Saladin¹) zu Ende des 15. Jahrhunderts und in den Werken von Brunschwig,²) Ryff, n Gesner, n Porta n und anderen beschrieben und in Apothekerund Spezereitaxen des 15. Jahrhunderts erwähnt. In mehreren Destillier- und Arzneibüchern des 14. und 15. Jahrhunderts ist auch ein empyreumatisches Rosmarinöl aufgeführt worden, n

Eine der ersten Untersuchungen des Rosmarinöls ist die von dem Pariser Apotheker Cl. J. Geoffroy') im Jahre 1720. Ein Jahrhundert spater wurde es gründlicher von Th. de Saussure') und im Jahre 1837 von R. Kane') untersucht. Cartheuser'') ermittelte um das Jahr 1734 die Ausbeute an Öl.

Der sogenannte Rosmarineampher wurde zuerst von Joh. Kunkel<sup>11</sup>) in Berlin im Jahre 1685 und ein Jahrhundert später

sam servabis et annexo altero tecimente angebis iguem ut deinde destillet ofenim emisque, quod pronctas, quia nilul valet, excepto eo quod e rore marrino exitaveris, quod servabis, cum in se aliquid virtatis contineat." Ramundi l'ulli Experimenta novissima. In Magnets Bibliotheea chemica curiosa. Genevae 1702. Vol. 1, fol. 829.

- 9 Saladini Asculani Competatum aromatarioram. Venet, 1488. Index.
  - 1 Siehe S. 42 und 51.
  - 9 Gualthert's Ryti, New gross Destilli bach. 1545. S. 186.
- b S. 54. Luonymi Philliatri Em köstheher theurer Schatz, 1555. S. 226, 249, 273.
- 3 Ioh, Bapt, Portae Mague naturalis libri vigina. Liber de destillatione, p. 385.
- 7 Christ, Lindner, be olers destiliatis empyreumaticis. Dissertano, brancotura ad Viadrum. 744.
  - 1) Mémoires de l'Académic des sciences de Paris, 1721, p. 163,
  - n Annales de Chion, et de Phys. II, 13 (1820), 278,
- "y Transact, of the Royal Irish Acad. 18, 135 formal f. prakt, Chem. 15 (1838), 15c.
- ") Fr. Carchenser, Elementa Chymiae dogmatico-experimentalis, una cum syriopsi Materiae medicae selectroris - Hatae 1736, II. p. 83 und 106.
- "I Joh, Kurdhelt, Probierstein Frinf eurose chymische Fractatlein nebst einer Vorrede, Franklurt a. d. O. und Leipzig 1721. S. 597. "Mein guidigstein Kuriusst hat mit einsten des alten verstorzenen Thurnhäusers Apothek geschenkt, damme noch viele Olea desullata seynd, die noch so frisch, als wenn sie desse Steind destillnet wären. Darunten is, ein Gläslein mit oleo Authos, darunte ein Sal angeschossen ist."

(1785) von Arezula) in Cadix beobachtet. Proust stellte ihn im Jahre 1800 dar.2)

# Lavendel- und Spiköl.

Die Destillate der verschiedenen Lavendelarten sind von alters her mit dem Namen Spiköl bezeichnet worden. Erst seit Ende des 16. Jahrhunderts begann man eine Unterscheidung zwischen Spiköl und Lavendeföl zu machen.)

Im Altertum dürfte hauptsächlich die in den Küstenländer i des Mittelländischen Meeres einheinusche, durch ihre aromatischen, violettroten Blütenbuschel ausgezeietmete Lavandula Stoechas L. zur Gewinnung von Spiköl benutzt worden sein.

Das in den Schriften des Dioscorides, ') Phinius, ') Seribonius Largus'') und anderer Zeitgenossen erwähnte Spik- oder Stöchasöl') ist wohl nur fettes, aromatisiertes Öl gewesen, wie Rosen- und Nardenöl und andere im Altertum gebräuchliche wohlrieehende Öle.')

Es ist nicht unwahrscheinlich, daß die griechischen Kolonisten, die Phokäer aus Kleinasien, die um das Jahr 600 v. Chr. die Küsten des jetzigen Golls von Lvon besiedelten und Marse'lle gründeten, mit anderen Pflanzen ihrer Heimat auch die Lavandula Stoechas mitbracaten und n den südtranzösischen Küstenländern einführten, von wo sie sich bald auch über Spanien

 Serihonii Largi Compositiones medicamentorum. Lalito Helmite Ci-Leipzig 1887. p. 72. Meyer, Geschichte der Butan k. 1855. Bd. J. S. 33.

<sup>§</sup> S. 80. Arezula, Result alo de las exportencias fechas sobre e' alcunfor de Nurcia con hecneia. Segovia 1789 p. 8.

<sup>5</sup> Frommsdortfs fourn, der Pharm, 8 II. (1800), 221

<sup>)</sup> F. de Gongius-Lassaraz, Histoire des Lacandes. Geneve et Paus 1826.

h Diescoridis De materia medica libri pumpa. Edino Nútra. Sprengel. 829, Vol. 1, p. 15, 17, 35, 40, 62, 508, 542.

<sup>9</sup> Plimi Naturalis Historiae libri 37.

Die mit Altern im gebräucht die Lavandrika Stocchas worde wohl einer vermeintlichen Gerichsähnlichkeit balber mit den als Rauchermittel und Spezerei ebenfalls geschätzten Rhizom der Valeranacee Nachistaches fatamansi D. C. verweelischt. Diese wurde Sardus indica, jewe Spica Natsli und im Mittelalter Natdus italica, auch Natdus cehreu geneint. Bie Bluten waren in Arznesbüchern als Piores stoechados arameue andgeführt. «Cantestarius, Phortus medicus et philosophicus Trancolinti 1388, p. 1843. Siebe auch Natdusstachys.

<sup>7</sup> S. 40, 147 and 208.

verbreitete. Allem Anscheine nach wurde dort die Stoechas neben der Spike (Lavandula Spica) im Mittelalter mehr gebraucht als die erst später benutzten Lavandula vera und Lavandula latitolia.<sup>1</sup>) Auch der Name Lavandula stammt aus dem späteren Mittelalter und aus Italien.

Die Spike, zuweilen auch Narde genannt, wurde sehon im frühen Mittelalter von Ärzten der Alexandrinischen Schule gebraucht. In abendländischen Arzneibüchern wurde sie zur Herstellung eines Augenmittels von der Äbtissin Hildegard) empfehlen. Auch dienten die Spiken- oder Narden dumen schon im 14. Jahrhundert zur Füllung aromatischer Ruhekissen für Gesunde und Kranke.") Brunschwig erwähnt Spike als eine allgemein bekannte Pflanze.")

Das destillierte Spiken oder Nardenöl ist wohl schon im 15. Jahrhundert bekannt gewesen. Es ist außer dem Cedern-(Terpentin)öl das einzige destillierte Öl, welches Heronymus Brunschwig in seinem Destillierbuche vom Jahre 1500 als Oleum de Spica aus dem Lande "Provinz" (Provence) erwähnt hat.") Auch Saladin nannte zu Ende des 15. Jahrhunderts destilliertes Narausöl.")

Valerius Cordus führt in seinem Dispensatorium Noricum vom Jah e 1543 nur drei destillierte Öle an: Terpentinöl, Wacholderbeeröl und Spiköl. Ryff beschrieb in seinem etwas früher verfaßten Destillierbuche die Destillation von "Spik und anderen fürnemen Olen" und fügte die Angabe ninzu, daß "das Spikenoder Lavendelöl gemeygklich aus der Provinz Frankreich ge-

<sup>1</sup> M. Plateatius, Liber de simplici medicina. (Circa instans) in Chaulant, Handbuch der Bächerkunde für die ährere Medizin. 2. Aufl. Leiping 1841. p. 200.

<sup>&#</sup>x27;i Hildegardis Abbatissae Subtilitatum diversarum naturarum creaturarum libri navem. Editio Migne, 1855, p. 1140 und 1143.

Daniet d'Arca, Comptes de l'Argenterie des rois de France 1874. Aul. 2, p. 148.

n H cronymus Brumschwig, Liber de arte destillandi. De simplicibus, 1500, fol. 72.

<sup>4</sup> Ibuleur, to . 72. - Siehe S. 43.

<sup>3</sup> Saladini Compendium aromatariorum. Venet. 1488. Index.

<sup>1</sup> Dispensatorium Noricum. Aatore Vaserio Cordo, Editio Paris 1548, p. 439. "Ex majori lavendula quae spica vocatur, apud nos majoribus sumptibus in quam in Gallia Nirhonensi, ideo potius emendum est a mercatoribus qui illud e Gallia alterunt."

bracht wird in kleinen glässlin eingefaßt und theuer verkaufft." \( \) Im 16. Jahrhundert wurden die Lavendelarten auch schon in Deutschland \( \) und England \( \) kultiviert.

Conrad Gesner gebrauchte nur noch den Namen Spiköl und beschrieb die Destillation der Spikblumen, während Giov. Bapt. Porta") zu Ende des 16. Jahrhunderts auch die Destillation der Lavendelblüten schilderte und die Vorzüge des Öles des Iranzösischen Lavendels besonders hervorhob.

Über die Gewinnungsweise des französischen Spik-resp. Lavendelöls enthält ein Werk des Direktors der Laborator en der Pariser Civilhospitäler Joh. Frances Demachy") vom Jahre 1773 eine interessante Angabe, welche wesentlich noch mit der auf S. 51 erwähnten Darstellung des Öles übereinstimmt.

- b Gualtherus Ryff, New gross Destiffirbuch. Fol. 186 Siehe Scite 51.
- Contad Gesner, De Hortis Germanine liber recens. Argemorati 15e1, fol. 264.
  - ) Medifigion Myddiai | Edit, John Pinglie, Elandovery 1861, p. 287
- b) "Die Blümlein der Spiken oder des Lavanders sont in eine karze zeyt lang sonnen in einer großen gläsinen retorte und darnach ein wasser in einem Afenthik darvonnen destilltren und abziehen. Dreßes Wasser durch den ganzen Sommer gesetzt an eine wanne stitt an die Sonnen so treybt für und für öl über sich, welches öl du allwägen soll von dem wasser sepatitien und absändern mit einem faderlin und dasseibe lleigsste behal im einer gläsinen gutteren (Flasche) wohl vermachet und verstopfet." Inexanna Eurongen, Philiatri Ein köstlicher theurer Schatz. Zürich 1555—8, 222.
- 'Y Giov, Bant, cella Porta, Magrae naturales their viginti, Liber de destillatione. Romae 1507, fol. 87. ... e spica tragrantior exceptur, est illud quod ex Gallia provent." Ibudem. p. 54 und 78: "tauta odoris tragrantia ut omnes flores odoris jucundutate provocet."
- ") "Dieses Öl, welches fast enensy gemein ist, als das Terpentmöl, mit dem es fast alle Schriftsteller verwechseln, oder in Verdacht geständen haben, es werde damit verfälseln, wird auf freien Felde von Schittern und anderen Hirten in Languedoc und Prevence verfenigt."
- "Weim die Gattung Lavendel, wilder Lavendel oder Aspie gerannt, welcher auf Hügeln und Wiesen dieser Provinzen haufig wachst, in Blate ist, gehen die Schäfer zur Stadt im bei den Kaufteuten, die mit dem Öte harden, eine grosse kapferne Blase mit verzinntem Hate und einem etwas hohen Dreifuß zu holen. Sie lagern sieh in einer Wiese neben einem Bache und destilaren das Spiköl folgender Gestalt. Sie sehneiden die bishenden Spitzen der Spike ab, füllen die Blase damit, gießen Wassen unzu, setzen den Hind dicht auf, zünden mit trockenen Bräuern ein gutes Leiter unter dem Dreifuss, und fangen in einer grossen glasernen Hasche dasjenige auf, was strahlungs herüber läutt. Wenn sie herüber gezogen naben, was die Erlahrung annen gelehrt hat, wieviel die Ladung einer Blase gieht, so leeren sie sie aus, füllen mit frischen Blumen und fangen wieder an zu destüberen. Sie um dies

In Arzneibüchern ist Oleum spicae schon im 13. Jahrhundert genannt worden, 1) hat aber erst in der ersten Ausgabe des Dispensatorium Noricum vom Jahre 1543 Aufnahme gefunden; in der Ausgabe vom Jahre 1589 ist neben diesem und anderen ätherischen Ölen auch Oleum lavandulae aufgeführt. Die Pharmacopoea Augustana von Adolphus Occo enthält bis zur Ausgabe vom Jahre 1613 nur Oleum spicae, erst von da an außerdem noch Oleum lavandulae,

Spiköl ist in den ältesten Arzneiverzeichnissen und Taxordnungen deutscher Städte aufgeführt, daneben findet sich Olemn lavandukae erst in der Frankfurter Taxe vom Jahre 1582.<sup>2</sup>)

Die Angaben von Demachy und anderen Schriftstellern seiner Zeit stimmen mit den Behauptungen späterer Autoren, daß das im 18. Jahrhundert im Handel befindliche Spiköl wohl durchweg ein Destillat oder Gemisch von Terpentin- und Lavendelöl war, überein.

Die Ausbeute an Öl bei der Destillation von Spik- und Lavendelblüten schemt zuerst von W. Lewis!) und Friedt. Cartheuser") ermittelt worden zu sein. Der sogenannte "Lavendel-

von Ort zu Ort bis die Blütezeit vorüber ist. Sie füllen das abgesonderte Öl in lederne Schläuche. Wenn der Sommer vorüber ist, kommen die Destillateure zur Stadt, überliefern ihren Apparat dem lügentümer und verkauten ihm zu sehr mässigem Preise die Frucht ihrer Nebenstunden, welcher reiner Profit für sie ist. Sie lassen zuweilen absiehtlich Wasser im Öle, was man ihnen für Öl bezahlen würde, wenn man nicht die Vorsicht brauchte, die Schläuche einige Tage aufgeriehtet liegen zu lassen, abe man das Öl ausfüllt; öffner man nun, so kommt das Wasser zuerst beraus."

"Dieses Öl ist im Geruche nicht eins der feinsten, dennoch aber vom Terpentinöle durch eine gelbliche Farbe und seinen Lavendelgeruch verschieden. Die Frinißmaler brauchen viel davon,"

, F. Demachy, Part du destillateur des eaux fortes. Paris 1773. Deutsche Ausgabe "Laborant im Grossen" von Samuel Haltmeinann, Leipzig 1784. Bd. 1, S. 250.

3 Pfeiffer, Zwei deutsche Arzneibücher des 12, und 13. Jahrhunderts, In den Sitzungsberichten der Wicher Akad, der Wissensch, 1863. Bd. 42. S. 124.

n Register after apottekischen Simplicien und Compositen, so in den beiden Messen zu Frankfurt a. M. darch die Materialisten, Kauffleut, Wurzeltüger, Kräutler, auch durch die Apotheker dasellist verkanht werden. 1582.

 D.(1k), Commentar zur Pharmacopoea Borussica, 3, Aufl. 1833, Bd. 1, S. 643.

1) Wm Lewis, The new Dispensatory, London 1746,

9 F. Cartheuser, Elementa chymicae dogmatico-experimentalis. Halae 1796, Vol. 2, p. 133 and 149. campher" wurde von Arezula) um das Jahr 1785 und von Proust im Jahre 1800 beobachtet. Die ersten Untersuchungen des Lavendelöls sind von Th. de Saussure) ausgeführt werden.

## Salbeiöl.

Salbei scheint sehon zur Zeit der Römer als Arzneipflanze in Ansehen gestanden zu haben!) und war unter den von Karl dem Großen zum Anbau empfohlenen Pflanzen.!) In dem Destillierbuche Brunschwigs vom Jahre 1500 ist für die Destillation des Salbeiwassers em Unterschied zwischen großer und kleiner Salbei gemacht!) und es wird in ihm auch das Kunigundenkraut (Eupatorium) als wilde Salbei bezeichnet und zur Destillation vorgesehrlichen.")

Das destillierte Salbeiöl') ist zuerst in den Taxen der Stadt Worms vom Jahre 1582 und von Frankfurt vom Jahre 1589 aufgenommen worden. Die Destillation des Öles ist um das Jahr 1688 von Begnini ) beschrieben, und die Ausbeute der Blätter an ätherischem Öle wurde von Wedel") im Jahre 1715 und von Friedrich Cartheuser") um das Jahr 1732 ermittelt. Cl. J. Geoffroy beobachtete im Jahre 1720 in dem Öl ein auskristallisiertes Stearopten, das er Salbeicampher nannte: ")

- <sup>9</sup> Arezula, Resaltado de las experiencias hochas sobre el alcantor ne Mineja con hecicia. Segocia 1789.
  - 3 Amal de Chini, et Phys. J (1790), 318; 13 (1792), 273; 49 (1804), 59,
- 5 Theophrasti Historia plantarum. Eiber v. Cap. 2. Droscoridis De materia medica libri quinque. Editio Kuint-Sprengel 1829, Vol. 1, p. 381. Vol. 2, p. 510.
- <sup>1)</sup> Capitalare de villis et cortis imperialitus. Ama 812. Ueberseta und erlauteri in Friblings Landwirtschaftlicher Zeitung. Aprilbeit. 878, S.2-1. 200.
- (Brunschwig, Liber de arte destidandi De simplicitées 1500, fol. 103
  - '1 Hudem, fel. 17.
  - 1 Siehe S. 36.
- Opera omna medico-elipmica congesta atque plucibus aucta a Contado Johrenio, Francoluru ad Moenum, 1000, Vol III, p. 21.
  - 'i Wedel, Dissertatio de Salvia, Jenae 1715.
- <sup>10</sup>) Carthenser, Elementa chemi te dogmatico-experimentalis, una came synopsi Materiae medicae selections. Halae 1736, Vol. 2, p. 87.
  - 1) Mémoires de l'Académie rocale des sciences de Paris, 3721, p. 103.

dieses wurde im Jahre 1789 von Arezula!) in Cadix nochmals beobachtet und beschrieben.

Die erste Untersuchung der Salbeiblätter scheint Illisch?) in Riga im Jahre 1810 gemacht zu haben, während das Salbeiöl zuert im Jahre 1829 von Herberger") und im Jahre 1841 von F. Rochleder") untersucht worden ist.

#### Melissenöl.

Ihres Wohlgeruches halber wurde die Meliase schon von den Griechen, Römern und Arabern') und auch im Mittelalter in Italien, Deutschland') und Skandinavien') augepflanzt.

Zur Zeit der destillierten Wässer vom 15. bis 17. Jahrhundert war das Melissenwasser ein gangbarer Art kel. Das Melissenöl seheint erst um die Mitte des 16. Jahrhunderts in Gebrauch gekommen zu sein. Es tindet sieh zuerst in der Taxe der Stadt Frankfurt a. M. vom Jame 1582 und im *Dispensatorium Norieum* vom Jahre 1580 erwähnt.

Wie ein Rosmarindestillat im 16. Jahrhundert ein Vorläufer der Eau de Cologne des 18. und 19. Jahrhunderts war, so war ein wohlriechendes Destillat von Melisse, Citronenschale und Lavendel im 17. Jahrhundert und später ein sehr beliebtes Parfüm und Erfrischungsmittel. Es wurde von Karmeliter-Mönenen in Paris im Jahre 1011 eingeführt und erlangte als Karmelitergeist, Lau des Carmes, großen Ruf.) Später wurde das weingeistige Desti lat als Spiritus Melissae compositus in die Arzneibücher aufgenommen.

Arerula, Resultado de las experiencias hechas sobre el alcantor de Minera con hieracia. Segovia, 1780, p. 8.

A frormsdorffs journ, der Pharm, 20 H, (1811), 7.

<sup>1</sup> Bue mers Report, f. s. Pharm, 34 (1830), 131.

<sup>5</sup> Dichigs Annalen II (1842), 4,

n Droscoridis De materia medica libri quinque. Editio Kühn-Sprengel. 1829, S. 453. — Platearius, Circa tistans. Edit. Choudant. 1841. Vol. 1, p. 200. — Macer Floridus, De viribus historiae ibri 57. Lib. XX, 45; Editio Chonfart, p. 61. — Plinit Naturalis historiae libri 57. Lib. XX, 45; Lib. XXI, 86. Editio Littirá, 1877. Vol. 2, p. 18-1, ap. — Varro, De agrientura, Lib. III, 1c. Editio Nisard, p. 140. — Meyer, Geschichte der Botan k. Bd. 1, S. 362.

o Contadi Gesneti De Hortis Germaniae liber recens, 1501. 1 of, 207 b.

<sup>5</sup> Henrik Harpestreng, Danske Lacgebok, Kopenhagen 1826, p. 118.

<sup>&</sup>quot;) Siehe Seite 71.

Frühere Untersuchungen des Melissenöls sind von Schultz<sup>1</sup>) im Jahre 1/39, von Friedr. Hoffmann<sup>2</sup>) um nahezu dieselbe Zeit und von Dehme<sup>2</sup>) im Jahre 1/79 gemacht worden.

#### Dostenől.

Der Dosten gehörte schon im Altertum zu den Gewürzpflanzen.") Die in der Luther schen Bibelübersetzung gebrauchte 
Bezeichnung "Ysop" galt nicht für Hyssopus, sondern für Origamum") Das äfherische Öl desselben wurde im späteren Mittelalter gebraucht und ist in den deutsehen Taxen des 10. Juhrhunderts aufgeführt.

# Thymianöl.

Thymian war als Rüchengewürz schon im Altertum bekannt und in Gebrauch.") Theophrast, Dioscorides, Plinius und Colume Ita') erwähnen Thymian und anterscheiden ihn vom wilden Thymian oder Quendel (*Thymus Serpyllum* I.), während im Mittelalter eine bestimmte Sonderung zwischen beiden nicht bei allen Schriftstellern bestanden zu haben scheint. Wohl aus diesem Grunde bezeichnete Valerius Cordus') den Thymian als *Thymus nostras*.

Obwohl Thymian in der Heilkunde immer nur eine unbedeutende Verwendung gefunden hat, findet er sieh, wie das daraus destillierte Öl, seit dem 16. Jahrhundert als offizinell in den meisten Arzneibüchern und in den Apotheker- und Spezereitaxen.

<sup>9</sup> Schultz, Dissertatio de Melissa. Halae 1739.

Fried, Hoffman) Observationum physico-chemicarum selectorum Hatae 1722 - 1736, 1 jb. 10, p. 19.

<sup>9</sup> Creffs Chemische Annalen 3 (1780), 20,

<sup>b Prosper Alpinus, De plantis Aegypti liber. Venett, 159. Cap. 20.
Dioscoridis De mateira medica libri quinque. Edito Külin Sprengel 1829. Vol. 1, p. 374.
1, Könige Nap. 4, V. 35.
2, Mose Nap. 12, V. 22.
3, Muse Nap. 14, V. 4.
4, Mose Kap. 19, V. 6 und 8.</sup> 

<sup>5</sup> Rosemmitter, Handbuch der biblischen Alternimskunde, 1830, Bd. 4, S. 108.

<sup>19</sup> Offenbarung Johannis, Kap. 18, V. 13,

<sup>5)</sup> Dioscoridis De matera medica libri grimque Librio lyalini. Sprengel, 1829, Vol. 1, p. 385. Plini. Naturalis libriolistici libriolisti. XXI, 31. - Columellae De re rustica. Edino Nisard, 1877. p. 146.

Val. Cordi Historiae plantarum. Editio C Gesmeri. Argenton.i., 1561, p. 436.

Das Öl war ins Dispensatorium Noricum vom Jahre 1589 aufgenommen.

Der Thymiancampher (Thymol) wurde zuerst von Caspar Neumann<sup>4</sup>) im Jahre 1719 und von Friedr. Cartheuser") im Jahre 1754 beobachtet und von Lallemand") im Jahre 1853 untersucht und Thymol genannt.

#### Menthaöle.

Verschiedene Minzarten, deren botanische Abstammung nicht mehr festzustellen sein dürfte, waren sehon im Altertum bekannt und wurden als Küchengewürz<sup>4</sup>) und zum Teil wohl auch als Heilmittel sehon von den Ägyptern,") Hebräern") und den Römern") gebraucht. Ähnliche Verwendung scheinen die Minzen bei den alten Deutschen gefunden zu haben. Unter den 73 nützlichen, zum Anbau empfohlenen Pflanzen des im Jahre 812 erlassenen Capitulare Karls des Großen") sind drei Minzen genannt, unter diesen auch "Mentha Menthastrum und Sisymbiium", wahrscheinlich wirkliche Menthaarten (Mentha crispa).") In den Schriften der Äbtissin Hilt.egand vom Jahre 1160 sind "Bachmyntza, Myntza major, Rossmyntza und Römische

<sup>1</sup> Phitosophic. Transactions of the Royal Soc. of London. 1724, 1725, 1733, 734. — Chymia medica dogmatice-experimentalis 2, 282, and Lectiones chymiae de salibas alcalmolixis et de campliora. Berlin 1727, p. 135–137.

Cartheuser, De sale volatile oleoso solido in oleis athereis nonnauquam reperto. Dissertatio. Francolurio 1774. Cartheuser, Materia medica. Vol. 2, p. 115.

<sup>)</sup> Journal de Pharm, et Chim, III, 21 (1853), 274; Compt. rend. 37 (1853), 498.

Prosper Alpinus, De plantis Aegypti liber Veneti 1591. Cap. 42, p. 61.

G. Schweinfurth, Ucher Pflanzenreste aus alfägyptischen Grifbern, in Berichte der deutsch, betan. Gesellschaft 2 (1884), 306.

<sup>1)</sup> Evang, Manhaei Kap. 23, V. 23. Evang, Lucae Kap. 11, V. 42.

<sup>)</sup> Diosections De materia medica libri quinque. Editio Kühn-Sprengel. 1829. p. 383. Plinit Naturalis Instoriae libri. Lib. 19. cap. 8; "Grato mendia mensas odore perentut in rusticis dapilnis." Lib. 20. cap. 14; "Menthae apsius odor anumum excitat, et sapor aviditatem in cibis; ideo embannatum masturae familiaris." — Columellae De te rustica, Lib. XI, 3. Editio Nisai J. "Les agromomes Latins". Paris 1877. p. 445.

<sup>3)</sup> Capitulare de villis et cortis imperialibus. Uebetsetzt und erläuten von A Thalet, in Lüblings Landwirtschaftl, Zenlang, Aprilheb 1878, S. 241–200.

<sup>&#</sup>x27;i Meyer, Geschichte der Botanik, 1856. Bd. 3, S. 406.

Myntza" erwähnt.") In dem aus dem Anfange des 15. Jahrhunderts stammenden Gothaischen Arzneibuche") ist auch "Crusemynte" angeführt.

Wie damals jeder erkennbare, feste Unterschied zwischen den wilkürlich bezeichneten Minzen fehlte, so sind auch verschiedene Minzarten ohne nähere Charakterangaben in den Destillierbüchern des 15. und 16. Jahrhunderts für die Bereitung destillierter Wässer gebraucht worden. Auch die in den Taxen und älteren Arzneibüchern aufgeführten Winzöle lassen auf eine Unsicherheit der Herkunft von bestimmten Arten schließen. So gibt z. B. die Berliner Taxe vom Jahre 1574 u. Gleum menthae an, die Frankfurter vom Jahre 1582 Oleum menthae. Oleum polemii und Oleum pulegii.

### Pfefferminzöl.

Ob unter den im Mittelalter gebrauchten Minzen die heutige Pfefferminze war, 128t sieh nicht mehr ermitteln. In dem ältesten deutschen Destilherbuche, dem Tiber de arie destilhandi vom Jahre 1500,3 sind für die Destilhation arzneihelt gebrauchter Wässer Mentha aquatica, Mentha rubra, Mentha balsamica, Mentha sarracenica und Mentha crispa als wohl unterschiedene Arten, indessen ohne jedwede Charakterisierung angegeben. Oh diese Arten mit den heute benutzten teilweise übereinstimmen, ist ebenfalls nicht sieher bekannt. Die enzigen bisher ermittelten, mehrere Jahrhunderte alten Exemplare von Mentha piperita betinden sieh im Pferbarium des British Museum in London. Sie hatte der englische Naturforscher John Ray im Jahre 1090 aus der Grafschaft Hertfordshire im südlichen England erhalten und als Mentha palustris, "Peper Mint", beschrieben.") Die gut konservierten Pflanzen stimmen in allen wesentichen Merkmalen mit

<sup>9</sup> Hildegarcis Abbatissae Subtititatum diversarum natararum ereaturarum libri novem - Eemo Migne, 1855, S. Hol.

<sup>3</sup> hart Regel, Das mittelhochdentsche Guthauf Arzneibieh, Gotha (873 - 8, 2).

F Hieronymus Brannschwig, Litter de arte destilkardi. De simplicibus, 1500, fol. 756. — Val. Cordins, Inspensatorium Noticim. Aditio Parisis 1548. p. 77, 284, 285, 578, 581, 418, 419, 432. — Ges ver, De Hortis Germaniae liber recens. 1501.

<sup>&</sup>quot;I Brunschwig, Liber de arte destillandi, De simplicibus, 1500, fol, 75,

<sup>9</sup> John Ray, Historia plantarum. London 1704, Vol. III, p. 284,

der noch jetzt in Mitcham in der Grafschaft Surrey unweit London kultivierten Pfefferminze überein.) Die Kultur der Pfefferminze in Mitcham scheint um die Mitte des 18. Jahrhunderts begonnen zu haben und war um Ende des Jahrhunderts sehon bedeutend indessen wurde die Destillation des Pfefferminzöles bis zum Jahre 1805 nicht in Mitcham, sondern in London betrieben.)

Die englische Pfesterminzundustrie erreichte ihren Höhepunkt um das Jahr 1850, von wo an die amerikanische Konkurrenz einen bemerkharen Rückgang der Produktion in England herbeiführte. I

Auf dem Kontinent scheint die Pfefferminze zur Öldestillation nicht früher als in England kultiviert worden zu sein. Sie wurde nach Angabe des Botanikers David Gaubius in Leiden um cas Jahr 1770 in der Nähe von Utrecht für diesen Zweck angebaut. Dieser erwähnt auch schon den aus dem Öle durch Abkühlung gewonnenen "Camphora europaea menthae piperuidis" (Menthol).") Inzwischen war auch die Bestimmung der Pflanze als Mentha piperita durch Linné erfolgt.

Lim diese Zeit wurde die Ptefferminze auch sehon in Deutschland kultiviert und wurde nach dem Vorgange der Londoner Pharmaxopóe, welche sie im Jahre 1721 als "Mentna piperitis sapore" aufgenommen hatte, in Arzneibüchern und botanischen Werken berücksichtigt. Zur besseren Kenntnis in Fachkreisen scheint eine Abhandlung über die Pfetterminze von Knigge beigetragen zu haben.")

Die älteste Pfelterminzkulter hat Japan besessen. Sie soll sehon vor Beginn der ehristlichen Zeitrechnung ihren Anlang genommen haben, und selbst Menthol (Hakuku, Hakka) sol. nach flückiger dort nahezu ehensolange gewonnen worden und als Heilmittel in Gebrauch gewesen sein.") Die Worte Hakuku und Hakka bedeuten iedoch nach Naojiro Inouve<sup>3</sup>) nicht

h Hückiger, Pharmalogaosie. III. Aufl. 1891. S. 720.

<sup>9.1</sup> ysons, Emittens of Lordon, 1800, p. 254

<sup>7</sup> Chemist and D ugg st 1891, 405,

<sup>5</sup> Hieronymi Davidii Cautha Adversariorum arii argumenti liher unus. Leidae 1771. p. 99 – 112.

<sup>3</sup> Knigge Dementnapiperitide commentatio, Dissertatio, Etlangue 1780,

<sup>&</sup>quot;t Flückiger, Planmakognosie, 1801, S. 720,

<sup>3</sup> Bericht von Schrimmel & Co., Oktober 1908, Anhang,

Menthol, sondern Pfefferminze. In dem ältesten medizinischen Werke Japans, dem Daiso-Rui-Shu-Ho (806—809) ist Ptefferminze noch nicht aufgeführt. Die Pflanze wird jedoch in dem von Tamba Yasuyori i. J. 984 zusammgestellten Shin-J Ho unter der Bezeichnung Megusa (Me - Auge, gusa - Kraut) erwähnt, weil ein Augenwasser daraus dargestellt wurde. Wann Pfefferminzöl in Japan zuerst destilliert worden ist, ist unbekannt. Der Export des Öles hat erst im Jahre 1873 begonnen.

### Poleiöl.

Als Polei ist in Europa Mentha Pulegium L. (Pulegium vulgare Mill.), von der es auch eine Anzahl von Bastarden gibt, seit dem Mittelalter und vielleicht sehon früher") arzneil ch in Gebrauch gewesen.") Das destillierte Oleum pulegii war sehon in der Frankfurter Taxe vom Jahre 1582 erwännt und scheint, wie die Pflanze und ihre Destillate, im 16. und 17. Jahrhundert arzneilich verwendet worden zu sein.

### Basilicumöt.

Basilicumöl scheint seit der Mitte des 16. Jahrhunderts in Gebrauch gewesen zu sein. Es ist in der Frankfurter Taxe vom Jahre 1582 und im *Dispensatorium Noricum* vom Jahre 1589 unter den ätherischen Ölen aufgeführt. Destilliertes Basilicumwasser wurde schon im 15. Jahrhundert angewendet.

### Baldrianöl.

Baldrian war schon im Altertum unter dem Namen Phubekannt und ist in ätteren Schriften, so in denen des Dioscorides") und Plinius beschrichen und später von Isaac [udaeus,")

- 9 Dioscoridis De materia medica libri quinque. Editio Kibn-Sprengel, 1829, S. 377.
- Fleiffer Zwei dertsche Arzneibächer des 12. und 13. Jahrhanderts Sitzungsberichte der Wiener Akad. d. Wissensch, Bd. 42 (1863), II. S. 137. (Es ist indessen nicht ausgeschlossen, daß sich das dort und träher erwahmte Poleiöl auf Quendelöl von Thomas Scrpythum bezieht).
- ) Hieronymus Bruns chwag, Ither de arte destillandi, De simpliethus, Io., 27,
- h Dioscoridis *De materia medica libri quinque*. Edilio bi hiv. Sprengel. 829 Vol. 1, p. 20 a. 348
- 9 Isaac J. Idaeus, Opera omma. Lugdum 1545. Cap. 45. "Fu. in est videriama, inclior rubra es tenuis,"

Constantinus Africanus') und anderen Schriftstellern des Mittelalters unter den Heilmitteln erwähnt worden. Beide gebrauchten zum ersten Male den Namen Valeriana. In einer Arzneimittelhste der ärztlichen Schule von Salerno werden Phu, Amantilla und Valeriana als identisch genannt.') Im 11. Jahrhundert aber scheint nur noch der Name Valeriana in Gebrauch gewesen zu sein, ') wenngleich der Name Phu sich bis zum 15. Jahrhundert in der Literatur erhalten hat.')

Im Mittelahter muß der Geruch der Baldrianwurzel ziemlich beliebt gewesen sein, da sie zum Aromatisieren von Zimmern, Kleidern und Wäsche,") wie die Wurzel der Valeriuna celtica L. und der Nardostachys Jatamansi D. C. (Nardus indica) im Altertum verwendet wurde.") Wie allgemein der Gebrauch der Wurzel besonders bei den Deutschen war, ergibt sich aus der großen Anzahl volkstümlicher Namen für sie, von denen sehon die Äbtissin Hildegand") im 12. Jahrhundert und Hieronymus Brunschwig") zu Ende des 15. Jahrhunderts Verzeichnisse gaben,

In den Destillierbüchern des 16. Jahrhunderts sind Vorschriften für Destillate der Baldrianwurzel mittels Wasser oder Wein enthalten.

Das destillierte Baldrianöl wurde von friedr. Hoffmann, Herm. Boerhave und Cl. J. Geoffroy teils aus trockener, teils aus frischer Wurzel gewonnen und erwähnt.") Später beschrieb auch Graberg in Braunschweig das Öl,111 und J. B. Trommsdorff

<sup>(</sup>Steinselmerder in Rohlfs Archy für Geschichte der Medizin, 18,9, S. 96, "Fn. id est valeriana; naturam habet sient Spica Nardi,"

<sup>&#</sup>x27;i S. de Renzi, Collectic Salerintana, Alphin, 1854, III, p. 271-322,

<sup>1</sup> Cockayne, Loochdoms, Wordcaming and Starcraft of Early England, 1800. III. 6, 130.

<sup>1)</sup> Salacini Compendium aromatariorum. Bononae 1488, Index.

<sup>3</sup> Jurner, New Herball. 1508, Part 3, p. 76. Longhams Garden of Health. 1033, p. 508.

<sup>&</sup>quot;i Droscoridis De materia medica libri quinque. Editio Kültu-Sprengel. 1820, Vol. I. p. 7 and Vol. 2, p. 348. — Brenschweg, Tiber de arte destillandi. De simplicibus. 1500, 101, 39 u. 107.

<sup>3</sup> Hildegardis Abbatussae Suntihratum diversarum naturarum creaturarum libri mwem - Editto Migne, p. 1187.

in Bruns chwig. Liber de acte destillandi. De simplicibus, 1500, fol, 30,

<sup>5</sup> Phall, System der Materia medica. Bd. 4 (1815), S. 172.

<sup>&</sup>quot;) Forenz Creff, Die neuesten i indeckangen in der Cheime 6 (1782), 124,

untersuchte im Jahre 1808 die Wurzell) und nannte im Jahre 1830 die in dem Destillationswasser enthaltene Säure Baldmansäure.")

## Öl von Nardostachys Jatamansi.

Das Rhizom der im Himalayagebiete Nordindiens einheimischen, der Familie der Valerianaceae angehörenden Nardostachys Jatamansi D. C. (Patrinia Jatamansi Wallich) und Nardostachys grandiflora D. C. hat einen schwach an Moschus, stärker an Patchonli erinnernden Geruch. Dieser eigenartige Wohlgeruch fand im Altertum um so größere Wertschätzung, als die Wurzel ein beschränktes Herkunftsgebiet hatte. Sie diente besonders zur Herstellung parfümierter Fette für Salbung und Olung und scheint als eins der kostbarsten Aromata gegolten zu haben.') In späterer Zeit sind außerhalb Indiens andere aromatische Pflanzenteile zum Ersatz der indischen Narde (Spikenarde) in Gebrauch gekom nen und nicht selten mit ihr verwechselt worden, vor allem die Moschuswurzel von Feruka Sumbal Hook, fil, und später die Wurzel der Valeriana cehica L.")

Der ursprüngliche Name war hebräisen Yerd, griechisch (von der Sanskritbezeichnung abstammend) raus von der Latte'nisch Nardus indica, Nardus spica, Spica Nardus, arabisch Senubol (Ähre). Der Name wurde später bei ven verschiedensprachigen Völkern wohl auf ähnliche oder andersartige Aromata übertragen, oder es wurden diese mit Narde verwechselt. Im

"Cur non sub alta vel platano, vel hac Piun jacentes su temere, et tosa Canos odorati capitlos, Diun heet, Assyriague Naido Petamas uncti"

Olovatri Carmina, Lib 2, c.mm. H. i.

<sup>1)</sup> Frommsdorffs fourn, der Platm. 15 L (1809), 4.

<sup>&</sup>quot;I Tromusdortfs Neues Journ ver Pharm, 21 J. (18)21, 134

<sup>9</sup> Hobe Lied Salomonis Bup, I, V. 12; Rap, I, V. 13, 14. — Le Marci Rap, I4, V. 3—5. — Fe, Johannis Bab, 12, V. 3—5. — Horiann caronnal Lib, IV, carm. 13, V. to = 17.—Ls. war (öm scher Branch, her Lestination the Gaste nicht mar mit Blumen zu bekränzen, sondern auch mit Saisie zu salben.

<sup>9</sup> Sir Wm, Jones, On the Spikenard of the ancients in "Asiata Researches" in Fransactions of the Society instituted in Bougal, for inquiring into the Instant and autiquities, the arts, sciences and International Asia, Calciuma 1789. Vol. 2, (London Edition p. 416.) — Respurgh, Mantional remarks on the Spikenard of the autrents. Ibidem vol. 4, p. 97.

ersten Jahrhundert der christlichen Zeitrechnung unterschied Dioscorides!) schon zwischen Nardus indica, syrica und celtica und verstand unter "Phu"") wahrscheinlich teils Narde, teils Vateriana. Scribonius Largus!) erwähnte als ähnlich riechend Nardus indica, Nardus celtica, Stoechas, Nardus italica, Spica Nardi (auch für Lavandula-Arten gebraucht) und indisches Gras (Andropogon-Arten).")

In der mittelalterlichen Literatur wurde die ursprüngliche Narde nur noch einmal unter den kostharen Räuchermitteln beim Einzuge des Kaisers Heinrich VI, in Rom erwähnt.") In mittelalterlichen Destillier- und Arzneibüchern ist indische Narde nicht mehr genannt worden, mehrfach dagegen Spica und Spikenard.")

#### Alantöl.

Wasserdestillate der Alantwurzel wurden schon im Mittelalter arzneilich gebraucht.<sup>5</sup>) Das "Oleum radicis helenii" ist zuerst in der Frankfurter Taxe vom Jahre 1582 erwähnt,

### Römisch-Kamillenöl.

Bei der Ähnlichkeit einiger Anthemis-, Chrysanthemumund Matricaria-Arten ist es nicht mehr nachweisbar, welche davon von den Griechen und Römern kultiviert und gebraucht wurden, und welche Pflanze mit der Bezeichnung Anthemis in den Schriften des Dioscorides,") Plinius, Tragus") und anderer Schriftsteller gemeint ist. Nach Gesners!") Angabe kam

Dioscoridis De materia medica fibri quinque, fidit. Kühn-Sprengel, 1829. Vol. 1, p. 15-17.

<sup>)</sup> Ibidem, p. 20.

Scribon i Largi Compositiones medicamentorum. Editio Helmreich. Leipzig 1887, p. 72.

<sup>1)</sup> Siehe S. 109, 197.

<sup>&#</sup>x27;) Petrus D Ebulo, Carmen de motibus siculis. Basiliae 1746. p. 23. — Flückiger and Hambury, Pharmacographia, 1879. p. 503.

<sup>9</sup> Hieronymus Branschwig, Liber de arte destillandi. De simplicibus. 1500 fol. 72. Siene S. 208, Note 4.

<sup>1)</sup> Ihidem, fol. 19.

Dioscoridis Demateria medica libri quinque. Edit. Kuhn-Sprengel. 1829. p. 482.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Hieronymus Tragus, De stirpium mavime earum quae in Germania nostra nascuntur commentarium libri tres. Argent, 1552, fol, 149,

<sup>&</sup>lt;sup>30</sup>) Contadi Gesmeri De Hortis Germaniae liber recens. 1561. Fol. 253. Glidemeister, Die altherselten Me. 14

die römische Kamille aus Spanien nach Frankreich und Deutschland. Größere Berücksichtigung und arzneilichen Gebrauch scheint sie zuerst in England gefunden zu haben, in dessen südlichen Teilen die Anthemis nobilis L, verbreitet ist und kultiviert wird. Auch im 16. und 17. Jahrhundert wurden die verschiedenen Kamillenarten von Schriftstellern und wahrscheinlich auch in der Praxis nicht genau auseinandergehalten.

Der in der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts lebende Hieronymus Bock (Tragust) nannte die Pflanze Chamomilla nobilis, und der in der zweiten Hälfte desselben Jahrhunderts lebende Joachim Camerarius, welcher die Pflanze a.s. Zierpflanze in den Gärten Roms gefunden hatte, bezeiennete sie zuerst als Römische Kamille. In den Destillierbüchern des 16. Jahrhunderts seneint die gemeine Kamille vor der römischen so sehr bevorzugt zu sein, daß die letztere für arzneiliehe Zwecke n.cht oder nur wenig benutzt wurde, während sie in England fast ausschließlich als Chamomile Hower in Gebrauch war.

Destilliertes römisches Kamiflenöl ist zuerst in der Taxe der Stadt Frankfurt vom Jahre 1587 neben Oleum chamomillae vulgaris angeführt.

### Kamillenöl.

Die gemeine Kamille, Matricaria Chamomilla L., hat bei den Griechen und Römern arzueiliehe Anwendung gefunden und ist in deren Literatur mehrfach erwähnt worden. Auch im Mittelalter wurden Kamillenblüten gebraucht und geschätzt. Brunschwig! beschrieb ihre Destillation.

Das wegen seiner blauen harbe auffallende destillierte Ölscheint seit der Mitte des 15. Jahrhunderts bekannt gewesen zu sein. Saladin erwähnt es in seiner Heilmittelliste, n und der Arzt Joachum Camerarius n Nürnberg gewann es im Jahre

<sup>)</sup> Siehe Anmerkung 9, Seite 209,

<sup>5</sup> Flückiger and Hanbury, Pharmacographia, 1879, p. 384, Camerarii Hortus medicus et philosophicus, Trancoluru 1588, 3, 39.

<sup>9</sup> Dioscoridis *De materia medica libri quinque* Lát. Külin-Sprengel. 1829. p. 482–483. – Plinti Naturalis listoriae libri. Liber XXII, 2c. 17.ln. Littré. Vol. 11, p. 82. – Palladii *De le rastica*. Libro Sissord, 1877. p. 1898.

<sup>&</sup>quot;) Hieronymus Brunschwig, De arte destillandi, 1760, Fol. 38.

<sup>3</sup> Saladini Asculli Compendium aromatanorum, Venetii 1488. Jadex.

<sup>&</sup>quot; Camerarii Hortus medicus et philosophicus. Trançolory: 1588, p. 39,

1588. Conrad Gesner'i und Porta-i destillierten das Ölunter Anfeuchtung der Blüten mit Aqua vitae (Spiritus).

In den Taxen ist destilliertes Kamillenöl zweist unter dem Namen Oleum matricariae in denen der Stadt Berlin vom Jahre 1574 und der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 aufgeführt worden und im Dispensatorium Noricum vom Jahre 1589 als Oleum chamomillae vulgaris neben Oleum matricariae.

Die blaue Farbe des Kamillenöles schrieb man anfangs einem aus den Destilliergefäßen herrührenden Kupfergehalte zu, bis Simon Paulli und Christoph Herford in Kopenhagen im Jahre 1964 nachwiesen, daß das Öl auch bei der Destillation aus Glasgefäßen eine tiefblage Farbe hat.")

Durch Dampfdestillation im großen ist Kamillenöl erst um das Jahr 1822 von dem Apotneker Franz Steer') in Kaschau in Ungarn gewonnen worden.

Die erste Untersuchung von Kamillenöl machte Zeller's im Jahre 1827.

### Rainfarnöl.

Das destillierte Wasser der Rainfarnblätter und Blöten war im Laufe des 16. und 17. Jahrhunderts ein gangbares Arzneimittel.") Das destillierte Öl ist zuerst in der Taxe der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1582 und in dem *Dispensatorium Noricum* vom jahre 1589 genannt,

Die erste Untersuchung des Öfes ist von J. Persoz im Jahre 1841 ausgeführt worden.

### Wermutöl.

Wermut soll schon den Ägyptern im 16. Jahrhundert vor der christlichen Zeitrechnung bekannt gewesen sein.") Auch im alten Testament") ist die Pflanze mehrmals erwähnt worden,

- ) Luonym Philiatri Em köstlicher theurer Schatz, 1555, p. 222.
- 3 Gio. Batistae Portae De destillatione Romae 1008, p. 83
- 1 Simonis Paulli Quadripartitum botanienm de simpliciom medicaticotorum (acultatibus, etc. Argent, toor, p. 42),
  - " Buchners Repert, I. d. Pharm, 61 (1837), 85.
  - ) Hudem, 25 (1827), 467,
- 9 Jieranymus Brunschwig, Liber de arte destillandi. De simplicibus, 1500 Jul 94
  - ) Compt. rend. 13 (1841), 430; Journ. für prakt. Chem. 25 (1842), 10, 00,
- 9 Panyrus Libers, lahrespeticht f. Pharm. 1880, 20. Hitchiger, Pharmalogaosie, 1891. S. e8c.
  - To, Mose Aap. 20, V. 3. Sprichwinter Salomos Rap. 5, V. L.

Ob die jetzige Artemisia Absinthium L. oder eine andere ähnliche Artemisiaart im frühen Altertum gebraucht und in späteren Schriften als Wermut übersetzt worden ist, läßt sich nicht emscheiden.

In der Literatur der Griechen und Römer hat Wermut selten Berücksichtigung gefunden, ist aber in den Schriften des Dioscorides erwähnt worden.<sup>4</sup>) Im 9. Jahrhundert ist Wermut als Heilmittel von Walafried Strabus.<sup>2</sup>) und im 12. Jahrhundert von der Äbtissin Hildegard.<sup>3</sup>) gepriesen worden. Von der Zeit an wurde er in Arzneibüchern hin und wieder genannt, fehlt aber in den meisten Destillierbüchern des 16. Jahrhunderts, obwohl die Pflanze deren Verfassern bekannt.<sup>4</sup>) und von Brunschwig destilliert worden war.<sup>5</sup>)

Das destillierte Wermutöl war Porta") um das Jahr 1570 bekannt, und es ist von ihm die blaue Farbe des Öles beschrieben worden. Das Öl wurde zuerst von Fr. Hoffmann in Halle untersucht und zu arzneilichem Gebrauche empfohlen.") Später haben Cl. J. Geoffroy,") Fr. Kunzemüller,") Buchholz ") und Margueron ") das Öl untersucht. In den Taxen ist dasselbe zuerst in der der Stadt Frankfurt a. M. vom Jahre 1587 und im *Dispensatorium Noricum* vom Jahre 1589 aufgeführt worden.

Prophet Amos Kap, 5, V. 7 und Kap, 6, V. 12, ·· Jereanas Kap, 9, V. 15; Kap, 23, V. 15, — Ringelieder Jeremiae Kap, 3, V. 15 u. 19.

h Dioscoridis De materia medica libri quinque. Edit. Kühn-Sprengel.

1829. Vol. I. p. 367.

') Walafridi Strabi Hortulus, De viribus herbarum, Editio Choulant,

1832. p. 147.

- ) Hildegardis Abbatissae Subtilitatum diversarum naturarum creaturarum libri novem. Itditio Migne Patrologiae cursus completus, 1855. p. 1172.
  - 1 Conradi Gesneri De Hortis Germaniae liber recens. 1501. Fol. 243.
- <sup>5</sup> Hieronymus Brunschwig, Liber de arte destillandi, De simplicibus, 1500, fol. 142. Brunschwig bezeichnete und unterschied die zur Destillation des Wermutwassers gebräuchlichen Arten als Absynthium ponticum, Absynthium cretensis, Absynthium marinum. Siehe auch Murray's Apparatus Medicaminum. Göttingiae 1706. Vol. 1, p. 118.

') Portae De destillatione libri IX. Romae 1608, p. 79.

- ) Friedr. Hoffmannii Observationum physico-chemicarum selectiorum libri. Halae 1722, Lib. III. Observ. I, p. 9 et 350.
  - 4) Mémoires de l'académie des sciences de Paris. 1721.

" Crells Chem. Annalen 1781, 206

(b) Göttilings Almanach für Scheidekünstler und Apotheker 1785, 101.

1) Trommsdorffs Journ, der Pharm, 5 II, (1798), 202.

#### Costuswurzelöl.

Die schon bei den Griecnen als accurs bekannte Costuswurzel kommt von Saussurea Lappa Clarke. Sie war im Altertum als Spezerei und zur Bereitung eines dem Nardenöle ähnlichen Salbungsöles, ') sowie auch als Heilmittel hochgeschätzt. Dioscorides ') unterschied zwischen weißem arabischem, indischem und schwarzem syrischem Costus. Garcia ') erwähnt, daß Costus in Nieinasien, Syrien, Arabien und Persien gebraucht werde, daß er aber nur in Indien wachse. Nicht zu verwechseln mit der Costuswurzel ist die oft als Costus dulcis bezeichnete Rinde von Canella alba.

S. 208. — W. Heyd, Geschichte des Levantehandels im Mittelalter.
 Bd. 1. S. 90 and Bd. 2. S. 580. — Dymock, Materia medica of Western India. 1885. p. 449.

<sup>)</sup> Dioscoridis De materia medica tibri quinque Edit. Kühn-Sprengel. 1829. Vol. 1, p. 5 u 29.

<sup>)</sup> R. Sigismund, Die Aromata. Leipzig 1884, S. 34.

# Geschichte der Destillierweisen und der Destilliergeräte.

Ein kurzer geschichtlicher Rückblick auf die Genesis der Destillierweisen und der Destilliergeräte, von der primitiven "Cucurbita", dem "Alembic" und "Berchile" bis zu den Dampfund Vakuumapparaten unserer Zeit, gewährt nicht minder als die im vorigen Kapitel in Betracht gezogenen literarischen Dokumente einen Emblick in die allmähliche Entwicklung der Destillierkunst und der Gewinnungsweisen der destillierten Öle, sowie ein besseres Verständnis dafür, welch' lange und wechselvolle Bahn auch dieser scheinbar moderne Industriezweig bis zur jetzigen technischen und wissenschaftlichen Vollendung zu vollbringen hatte.

Bekanntlich galt am Anfange der Menschengeschichte das Feuer als etwas Übernatürliches, als ein von Prometheus aus der hehren Götterwelt auf die Erde gebrachter Götterfunke, den die Menschen von jeher im Religionskultus benutzt haben. Wurde das Feuer von den ältesten Stämmen der Perser als ein göttliches Etement verehrt, so benutzten es die Chinesen im frühesten Altertum für die Entwicklung einer wenn auch primitiven, so doch bewundernswerten Industrie, und die Heilige Schrift berichtet in ihren ältesten Urkunden, daß Tubal-Kain "ein Meister in allerlei Erz- und Eisenwerk" gewesen sei.") und daß zur Erbauung des babylonischen Turmes Backsteine gebrannt worden seien.") Nach der apokryphen Urkunde Avur-Vedas") wurden

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> 1. Buch Mose Kap. 4, V. 22.

<sup>&#</sup>x27;) 1. Buch Mose Kap, 11, V. 3,

<sup>3</sup> Siehe Seite 17.

von den Indern sehon frühzeitig nicht nur Schmelz- und Brennöfen, sondern auch Destillieröfen benutzt, und diese haben in der langen und hochentwickelten Kulturepoche der Ägypter vielfachen Gebrauch gefunden.

Von der Zeit der Araber an und durch das ganze Mittelalte: hindurch galt die Erschließung der irdischen Stoffe und der of anglichen und tierischen Gebilde durch Schmelz-, Sublimierund Destillieröfen als die eule und "subtile" Werktätigkeit des mehr als zehn Jahrhunderte fortbestehenden Trachtens nach der Auffindung des "Steins der Weisen". Dieser sollte nicht nur zur Verwandlung unedler Metalle in Gold, sondern auch zur Gewinnung einer "Quima essentia" für die Wiederherstellung und Erhaltung der Gesuncheit und für die Verlängerung des Lebens dienen. Die für diese bermetischen Kiinste und alchemistischen Zwecke im Laufe langer Zeiträume gebrauchten Feuerherde, Gefäße und Gerätschaften haben daher nicht nur an sich, sondern auch als wesentliche Hiltsmittel der Technik Wert. Sie gewähren eine interessante Illustration des von alters her und in mannigfacher Form durch alle Jahrhunderte fortbestehenden Bestrebens nach der Autschließung und innersten Erkenntnis der Naturkörper durch mittelbare oder anmittelbare Einwirkung der Wärme in Schmelzöfen in Sublimieröfen und in Destillieröfen. Die ersteren beiden dienten dem Suchen nach dem "Japis philosephorum", die letzteren mehr für die Auffindung der "Quinta essentia" aus organischen Gebilden. Als letzte Hypothese in dieser langen Epoche praktischer Bestrebungen und theoretischer Spekulation gestaltete sich die Doktrin vom Phlogiston, mit deren Beseitigung die Jahrtausende währenden Wunderlehren und Glaubenssätze über die elementare Natur der materiellen Gebilde der Erae am Ende des 18. Jahrhunderts zum Abschluß gelangten.

Die erste aus den Schriften des Altertums überkommene, allerdings wehl erst im Mittelalter bildlich dargestellte, siehere Angabe, welche auf eine Art primitiver Destillation schließen läßt, ist die Erwähnung der Gewinnungsweise von Cedernöl, tomizzene (Terpentinöl?), in den Schriften des Herodot, Dioscor des und Plinius. Des soll aus dem Harze durch Aus-

<sup>9</sup> Herodott Historiae 1 tb. II 85. Dioscorides, De materia medica, Lib. I, 34, 39, 80. Plinius, Historia maturalis, Lib. 15, cap. e 7

kochen in Wasser in einem offenen, tönernen Kessel in der Weise gewonnen worden sein, daß über quer darüber gelegte Holzstäbe Schichten von Wolle ausgebreitet wurden, in welchen sich die aufsteigenden Dämpfe verdichteten (Fig. 4). Die Wolle wurde von Zeit zu Zeit durch frische ersetzt und die gesättigte



Fig. 4,

durch Ausdrücken mit den Händen ausgepreßt, auch wurde das sich auf der Oberfläche des Wassers ansammelnde Öl abgehoben.

Von den bei den Ägyptern gebräuchlichen Destilliergefäßen!) sind wohl manche auf die Araber übergegangen und von diesen nachgeahmt und verbessert worden. Zu den ältesten Schriften, die über Destillierweisen und Destilliergeräte Auskunft geben, gehören die des im ersten Jahrhundert unserer Zeitrechnung lebenden griechischen Arztes Dios eori des Paus Anazarbus in Cilicien und des im 5. Jahrhundert nach Chr. in Konstantinopel lebenden griechischen Gelehrten Zosi-

mos") von Panopolis. In einer in der Leidener Bibliothek befindlichen handschriftlichen arabischen Übersetzung des *Liber*de materia medica von Dioscorides sind, wie wohl auch im
griechischen Urtexte, schon Destillationsherde und Geräte, darunter die cucurbita und der alembic, erwähnt und beschrieben
worden.4)

und Lib. 16, cap. 22. "E piec fit, quod pissinum appellant, quum coquitur, velleribus supra habitum ejus expansis, atque ita expressis . . . . color oleo fulvus."

¹) Ägyptische und griechische Destilliergeräte, die hanptsächlich der Destillation des Quecksilbers dienten, aus dem Ill. und IV. Jahrhundert sind abgebildet in Dujardin, Eart de la Distillation. Paris 1900 Diese Abbildungen stammen aus einem Manuskript der Markusbibliothek in Venedig aus dem Ende des X. Jahrhunderts; sie sind entnommen dem Buche von Berthelot: Introduction à l'Etude de la Chimie des Anciens et du Moyen-âge. 1889.

<sup>4)</sup> Siehe S. 21.

<sup>4</sup> Hegi dopinous sait zaparou (von Geräten und Öfen). Siehe S. 24.

<sup>4)</sup> Auszüge aus dieser wie aus weit späteren urabischen Schriften des Rhases und eine unbedeutende Abhildung eines arabischen Destillierappa-

Wie in der ältesten Mythologie und den Schriftzeichen der frühesten Völker Tierbilder als symbolische Zeichen gedient



haben, so sind auch im Altertum bei der Herstellung von Schmucksachen und von allerhand Gebrauchsgegenständen und Geräten vielfach Tiergestalten die Vorbilder gewesen. Das-



selbe scheint auch für die Gestaltung primitiver Digerier- und Destilliergefäße stattgefunden zu haben. Eine derartige bildliche Darstellung ist aus den Schriften des Zosimos und wahr-



scheinlich auch aus anderen in die der Araber und aus diesen im weiteren in mittelalterliche alchemistische Werke übergegangen.")

Das Vorbild des einfachen Kolbens ist die Gestalt des Stratßes<sup>2</sup>) (Fig. 5), das der Retorte die einer Gans (Fig. 6)

rates sind von Prof. E. Wiedemann im 32. Bande (1878) S. 575 der "Zeitschrift der deutschen morgenfändischen Gesellschaft" veröffentlicht worden

b) Joannis Rhenani. Medici, Solis e puteo emergentis: sive dissertationis chemna technice practica, materia lapidis philosophici et clavis operum Paracelsi, qua abstrusa implicantur deficientus supplentur. Trancolurii 1615. Pars 1. Theoremata chemio technica.

) "phiala est vas vitreum ex ventre in modum sphaerae rotundo gracilem canalem in proceritatem emittens." oder eines Pelikans!) (Fig. 7) gewesen. Für Kohen (cucurbina) und Helm (alembicus) diente die Gestalt des Bären!) (Fig. 8). Eine verbesserte Form dieses einfachen Destilliergerätes findet sich in den Schriften Gebers!) und Abullcasis!) Der letztere be-

schrieb nicht nur gläserne, sondern auch aus glasiertem Ton gefertigte Destilliergefäße (Fig. 9) und eine Art fraktionierter Destillation zum Zwecke "nesserer Abkühlung und Trennung subtiler Geister" durch das Übereinanderstellen mehrerer Destillierhelme (alembices\*), Fig. 10).

Aus den Schriften von Geber und Abul cas is und des zwischen beiden im 9. Jahr undert nach





Christus in Bagdad lebenden ausgezeichneten Arztes und Schriftstellers Rhases (El Ràzi) ergibt sich, daß die Araber schon im 8. Jahrhundert einen Unterschied der Desullation über freien

<sup>) &</sup>quot;pelicanos est vas circulatorii m e figura pelicani pectus suum rostro fodientis, pullosque suos relarcientis nuncupatum, amplo ventre sensum in angustiis co lum vergente, quod retortum et univatum os rurs is in ventrem immittit."

<sup>&#</sup>x27;) cucurbita est vas plerunque furbinatum, in encarnitae vel pyri formam utero turgescens. Cucurbita cum suo afembico ir neta eiusmodi est."

<sup>)</sup> Gebri Summa perfectionis magisterii. Gedani 1082.

<sup>9</sup> Siehe S. 27.

<sup>&#</sup>x27;) Liber servitoris Bulchasin-Ben-aberazerin Venetiae (17). Lib. 27, p. 2+7. Modus alius cui vult destillere paucam aquam. Accipe ollam ex aere, et imple eam aqua, et pone super lanem ignis, et pone os eius coopertorium perforatum foruminibus duobus vel tribus vel plin bas, au pancioribus ventribus, secundum quod poierit capere coopertorium ollae, et sint ventres ex vitro . . . . . .

Feuer, aus dem Wasserbade und aus dem Aschenbade machten. 11 Geber hat beide Methoden genau beschrieben.

Der hologneser Arzt und Alchemist Joh. Costaeus") von Lodi empfahl zur besseren Abkühlung den Schnabel des Alembie durch kaltes Wasser abzukühlen (Fig. 11 u. 12) und zur Verteinerung der Destillate'das Wasserbad (balneum Mariae, Fig. 13) und das Sandhad (balneum arenae, Fig. 14) zu verwenden.

Unter den von den Arabern hinterbliebenen Schriften enthält das genannte Werk des Abulcasis treffende Beschreibungen damaliger Destillierweisen und Destilliergeräte. h

Durch den vom 14. Jahrhundert an zunehmenden Be-







1 gr. 15

trieb der Destillation des "gebrannten Weines" gewannen besonders die zur Abkühlung der Dämpfe dienenden Teile mancherlei Verbesserungen. Das Schnabelrohr des Helmes oder seine Verlängerung wurde entweder gerade, oder zu einer Spirale (Schlangenrohr, Serpentina) gehogen, durch ein Faß geleitet und in diesem mit Wasser gekühlt. Diese schon den Arabern bekannte An-

<sup>&#</sup>x27;) Das Buch der Gebeinmisse des Aba Bekr Ben Zakari a Er-Raz'. Fleischers Natalog No. 200. Leipziger Stadtbibliothek. Codex K. 215.

a Gebri Summa perfectionis magisterii. Cap. 50. Ex hibliotheca vaticama exemptari. Gedani 1882.

<sup>3</sup> Mesue. Simplicia et composita, et autidotarii novem posteriores sectiones admotationes. Venetiae 1002,

h Sighe S. 28.

ordnung wurde damals allgemein für die Destillation des Weines und gegorener Pflanzensäfte gebraucht. Als Beispiele uerartiger Destillierapparate sind "die mancherley Kühlungen der Teutschen und Welschen Weinbrenner" in den Destillierbüchern der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts, namentlich in Brunschwigs, Utstads, Ryffs und Lonicers Schriften textlich und bildlich beschrieben. In diesen ist ein schon mit vielem Geschick konstruierter Destillierapparat erwähnt, dessen Blase, Helm und äußerer Kühlmantel aus Kupferblech gefertigt waren. Die Form dieser kopfartigen Erweiterung des Helmes mit dem an den unteren offenen Rändern dicht auf die Blase lutierten äußeren Mantel gab zu dem Namen "Mohrenkopf" Veranlassung. Die







Ling 14

Kühlung geschah durch stets erneutes aurch den äußeren Mantel strömendes kaltes Wasser (Fig. 15).

Als die vollkommenste Kühlungsweise für die Destillation des Weingeistes (aqua vitae) galt die von den Arabern überkommene, deren Abbildung Brunschwig als Titetbild des zweiten Bandes seines im Jahre 1507 erschienenen Destillierbuches gewählt hat und welche auf S. 45 wiedergegeben ist. Die wellenlinig gewundenen, aufwärts steigenden Verbindungsrohre (serpentinae) zwischen den beiden Retorten (cucurbitae) und Vorlagen (receptacula) passieren an den Kreuzungen ein mit kaltem Wasser gefühltes Rohr. Die Kühlung ist für die Verdichtung des gesamten Dampfes zu gering. Das Schlangenrohr wirkt daher als Dephlegmator und verstärkt den Alkoholgehalt des Destillates. Das hebt auch Brunschwig richtig hervor;

"diweil die Geister, so über sich getrieben werden, vil reyner und subtiller seind, denn in solchem aufsteigen alles, so schwer, irdisch oder flegmansch ist, nit ninaal kommen mag. Darumb die Geyster des weins am flüchtigsten über sich, aber anderer materi, so mehr mit flegmatischer feucht benafit, under sich getrieben werden.")

Weit langsamer und schwerfälliger scheint sieh die Vervollkommnung der Gerätschaften für die Gewinnung der "gebrannten Wässer" und der bis dahin erst wenig berücksichtigten und



fig. 15.

henutzten destillierten Öle vollzogen zu haben. Bei der leichteren Verflüchtigung des Weingeistes galt das Wasser als "die ander substanz, so der ersten subtilen am nächsten und gleichförmigsten ist", das Öl aber als "die feist und ölig substanz, die man abzeuchen und separiren muss mit sterkerer und heftigerer hiz". Bei derartiger Annahme hatte sich der Glaube gefestigt, daß das Flüchtige und Subtile die Materie zur Purifikation möglichst durchdringen und erschöpfen (resolvieren)

<sup>1)</sup> Hieronymus Brunschwigs De arte destillandi. Vol. 2, liber 1.

müsse. Es wurden Jaher für die sogenannte Zirkulation wunderliche Geräte und Wärmequellen zur Erreichung dieser Zwecke erdacht, welche alle indessen auf ein längeres Digerieren und eine unabsiehtliche Verflüchtigung des oftmals durch Gärung gebildeten Weingeistes, sowie des Aromas hinausliefen.

Die "Zirkulation" galt daher nicht nur als Inbegriff, sondern auch als ein wesentlicher und vorbereitender Teil der Destillation Man glaubte dadurch die schließlich zu desti herenden Pflanzenund Tierstoffe zur Veredlung des "geistigen Wesens" und für dessen leichtere und bessere Trennung vorzubereiten und zu "parifizieren". Es wurden dazt verschiedenartige, viellach nach symbolischen Vorbildern geformte Gefäße gebraucht. Die em-



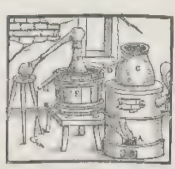
fachen "Circulatoria" waren gewöhnliche Glaskolben, Retorten mit verschiedenartig gebogenen Schnäbeln, auch sogenannte Harngläser, bei den alten Ärzten für die Diagnose sehr wesentliche Gefäße.

Als eine vollkommenere und die "Geister" besonders verfeinernde Art der Zirkulation galt die in den mit Rückflußtohren versehenen "Pelikan"- (Fig. 10) und Doppel- oder Zwillings-Zirkulatorien") (Fig. 17) ausgeführte.

Noch absonderlicher als die Gestalt der "Circulatoria" war die für die oft von Gärungs- oder Fäulnisprozessen begleitete Zirkulation angewendete Wärmezuluhr. Es wurden dafür

<sup>) &</sup>quot;duota est vas circulatorinin a ciudhas auribas, vel viro atrimique brachinia lateribas application habente, diction injus inferior pass est in mocinii cucurbitae, cui impositis est alembicus in sacimo canalem labens; in loco amem conneciente daobus, ostris uxurnatis et in escrabitam a ca pate lo Lumorem, condensatum dicemibas praeditima."

nicht nur das Wasserbad (balneum Mariae, Fig. 18) und das Aschenbad (balneum per cinerem, Fig. 19), sondern auch das Sonnenbad (destillatio solis, Fig. 20) gebraucht. Auch wurden die Zirkulationsgefäße in gärenden Brotteig eingesenkt



1 g. 13

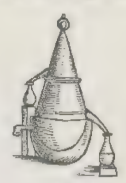


Fig. [d.

und mit diesem im Ofen erwärmt (destilkatio panis), oder sie wurden in faulenden, mit Wasser angefeuchteten Pferdedung eingebettet, welcher in Gruben auf ungeföschten Kalk geschichtet war (destilkatio per ventrem equinum, Fig. 21).

Als außer der Weingeistdestillation auch die der arzneilich benutzten aromatischen Wässer in Gebrauch kam, bereitete die Abkühlung der Dämpfe erhebliche Schwierigkeit, weil eine be-



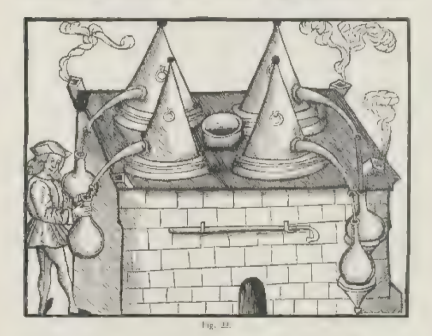
Fig. 31



Pip al.

trächtlichere Huze für die Destillation erforderlich wurde. Auch brannte schwereres, auf dem Boden der Destillerblase liegendes Pflanzenmaterial leicht an, wodurch das Destillat einen brenzlichen Geruca und Geschmack bekam. Bei starker Hitze

trat eine bedenkliche Überhitzung der meistens aus Blei oder Zinn konstruierten Helme und Abflußrohre em, während bei Anwendung von mäßiger Hitze die Ausheute an Destillat ungenügend blieb. Zur Überwindung dieser Nachteile und um das Zurück-ließen des im Helme verdichteten Destillats zu vermeiden, sowie zur Verstärkung der Luftkühlung, konstruierte man schon im 15. Jahrhundert den als Rosenhut (Fig. 1 S. 44 u. Fig. 22) bekannten Helm. Dieser hatte an der Basis in der Höhe des Schnabels eine innere um den Helm in gleicher Höhe herum-



laufende Rinne, durch die das sieh an den oberen Wandungen des Helmes verdientende und ablaufende Wasser zum Schnabel hinaus in die Vorlage gefeitet wurde. Der Rosenhut bildete somit einen an sich wenig wirksamen Luftkühler, der seinen Zweck weit weniger erfüllte, als der für die Weingeistgestillation gebrauchte "Mohrenkopf" (S. 221, Fig. 15).

Der erste Übergang zu einer besseren, durch kaltes Wasser bewirkten Abkühlung bei der Bereitung der destillierten Wässer bestand darin, den Kopf des Helmes (alembic) mit einer Rindsblase

zu umhüllen, an deren unterem, fest gebundenem Teile ein hölzerner Ablauthahn eingefügt wurde. Das damit hergestellte haubenartige Bassin (F.g. 23) wurde mit durchströmendem Wasser kühl gehalten. In ähnlicher Weise wurde auch der Helm mittels eines occkenartigen, durch Lutieren angefügten oder angeschmolzenen, metabenen Aufsatzes umgeben. durchlaafendem kaltem Wasser ließ sich der Flehn gut kühlen (Fig. 24). Durch eine bei dem "Rosenhut" (S. 224, Fig. 22) be-

schriebene innere horizontal laufende Rinne lief auch hier das an den inneren Wandungen des Helmes abgekühlte Destillat in das Auftangegefäß.

In Walter Ryffs um die Mitte des 16, lanchunderts verfaßtem Dest'llierbuch 'sinc





Ing. 34

Destillierapparate mit Kühlrohren, welche durch Gefäße mit kaltem Wasser geführt sind, beschrieben und abgebildet. Der erste Apparat hat, vom Helme ausgehend, zwei Abzugsröhren (Fig. 25), die durch ein Faß mit Wasser hindurchgeleitet sind. Indessen erklärt schon Ryff diese Kühlweise als ungenügend und empfiehlt dafür die Kühlung durch ein Schlangenrohr in zwei verschiedenen Formen (Fig. 26 und 27), für deren Gebrauch er folgende Erklärung gibt:

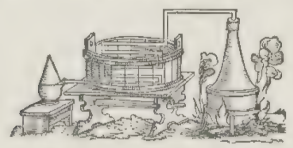
<sup>9</sup> Siehe S. 49, Guldemeister De atherseben Que,

"Die Spiritus sollen durch sonderhehe Instrument recht digerirt oder gekult, und von der unmessigen hitz und erbrennung solcher geyster abgezogen werden, als nemlich mit den roren so mit vilen krümmen durch



ein wasser geht, von irer seltsamen krümme wegen Serpentina genannt, das ist Schlangenrör. Solcher rören empfahen die erhitzigten geyster, so von der werme aufgetrieben werden, und füret sie durch die vile krumb

hn., und wider durch das wasser damit sie genügsamlichen gekület werden . . . . Zu einem Destillationsgeräthe nit allein in der Abstraction der spiritus oder geyster, sondern auch zu mancherley Destillation, als nemiich der Emacerirten oder wol erhitzigten, Purificirten oder Dirigitten Wechholderbeer, Stichasblumen, Spic, Lawendel, und anderer dergleychen ölliger, hitziger und fevster gewechs und Wurzeln, von welcher wir das oel abziehen wölten, darumb schaff die ein küpflerin oder irdin kessel zu Destilliren aureh den dampti des hitzigen Wassers. Auf diesen kessel lass dir einen hehn . . . . bereiten von guter erden, innerhalb und ausserhalb wol verglasurt. Dieser hehn sol sich auf den kessel wohl schliessen, also dass es nit nöge ausriechen. . . . . Dieser hehn sol oben em loch haben, darm du die roren oder Serpentine stecken, und auch auf das best vermachten mögest, welches Serpentin durch ein wasser gericht sol werden, das adezeit kalt ser, damit die geyster, so fast rem und subtil, ganz leichtlich zu verstellen daren der Serpentin durch ein wasser gericht zu verstellich zu verstellt ser, damit die geyster, so fast rem und subtil, ganz leichtlich zu verstellt verstellt verstellt ein daren den den den der zu verstellt verst



15pg 27

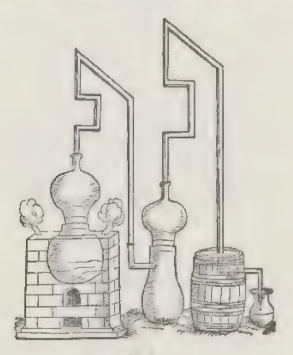
hitzigt und verhrennt werden, on underlass külting und erquickung empfahen. Solch Serpentin magstir nach mancherley art und manier bereyte, also dass die geyster under sich oder ober sich getrieben werden." )

Einen absonderlich konstruierten Apparat (Fig. 28) für die Destillation aromatischer Wässer und Öle empfahl Adam Lonicer in seinem im Jahre 1573 erschienenen Kräuter- und Destillierbuche. Die Beschreibung in Uffenbachs Übersetzung lautet:

"Von Gewürzen und allerhand Saamen, als von Nägelein, Zimmet, Muskatness, Anissamen, Römisch Rümmel, Wisskümmel, Fenehelsaamen und dergleichen, kann man nancherley edle und köstliche Öle abziehen. Und dieweil solche Öle mit sehr gemein im Gebrauch seien habe ich die Form und Weise der gemeinen Instrument und Otens, sammt der Destillation, inchey gesetzt (Irg. 28). Man hereitet einen gemeinen Destillierofen, wie zu einem einfachen hahren Mariae pilegt gemacht werden, darm setze man ein kupftern Blase so ziemlich grosz ist, dasz sie eine gemeine Masz oder sechs

<sup>)</sup> W. Ryff, New gross Destiffirbuch, wohlbegründeter Dest flation, Frankfurt a, M. 1567. Fol. 21.

haltet. Solcher Blasen Hals oder Mind sol oben handbreit weit sein, und über den Ofen herausgehen. Darauff stürtzet oder decket man ein supflem Hut, so wol darm einschliesset. Solcher Hut soll oben ein Rothn haben so eines Fingers dick weit ist und eines halben Fingers lang über sich gehet. Daran steckt man die brechen Rören, so uff die art, wie folgende Figor aussweiset, hereitet sein, dass sie gehet in ein andern kupffert Nolben, so auch einen Hut mit einem Rörlin oben hat. Darauft setzet man ein andere auch dergleichen blechen Roren oder Serpena in welche durch ein Vasz, in ein Fürlegerglasz, darin die gestillirte Materie fliesset, ausgehet. So man nich



118 25

von Gewürtze oder von Samen die Olea disullirn will, sol man die kopffern Blase so in dem Brennofen stehet halb vol Brunnenwasser füllen, und darnach die Gewürtze oder Samen, darvon man die Olea abziehen will, wol zerstoszen, derselben ein Pfund oder zwei darin thun. Die Instrument nder Rören an allen Orten, da sie zusammen gesteckt werden, wol gehab mit Ochsenhasen und Meel verwaren, und das Fener undernachen. Erstlich sanfit und darnach je lenger je heffuger regieren. Solche Distillation gehet geschwind naher, in drei oder vier Stunden. Wann nun die beste Sprittis also herausz geffieszen und abgelauffen sein, sol man das Oleam so oben

n dem Glasz schwimmer, sauber darvon 'n ein besonder Gläsz in geschicklich absondern." ()

Endlich wurde schon von den Arabern und wahrscheinlich noch weit früher die, wenn mit Feuer geheizt wurde, unserer sog, "trocknen Destillation" in der Wirkung ziemlich gleichende "absteigende Destillation" für empyreumatische Öle und für Teer-

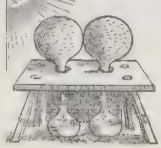
öle benutzt. Sie wurde zur Zeit des Wiederaufkommens der Destillierkunst auch für die Gewinnung der Öle mancher Hölzer, Rinden und Gewürze angewendet; vor allem wurden von alters her Wacholderholz und später auch Franzosenholz, Zimt, Nelken, Macis und andere Gewürze durch diese Art "Under sich Destillation" (destillatio per descensum) destilliert. Der Ofen enthielt in der Mitte eine Scheidewand mit einer zentralen Öffnung in welcher ein mit einem unteren schnabelartigen



Fig. 20.

Loche versehener Topt eingehängt oder eingemauert war. Auf die in die obere Wölbung des Ofens mündende Öffnung wurde ein rundes Drahtnetz gelegt, und ein zweiter mit der zu de-





1 ng. 51.

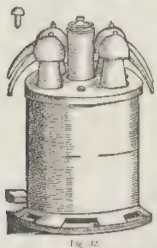
stillierenden trocknen Substanz gefüllter Topf mit der Mündung auf die des unteren auflutiert. Die Erhitzung geschah dann

<sup>3</sup> Actim. Lon ceri Kräufer Bijen und k\u00e4nstliche Conterfeyungen sammt der sch\u00fanen und n\u00fctzlichen Knust zu destillfren. Von Petrus Uffen bach ints Teinsche \u00e4bertragen. Ulm 1703. S. 18 19.

durch ein um den oberen Topf angebrachtes Feuer (Fig. 20). Auch grub man den unteren Topf in die Erde und feuerte um den auf diesen in derselben Weise gefügten oberen Tonl.

Für die "destillatio per descensum" im k einen Maßstabe wurden auch Glasgefäße mit seitlicher Erhitzung (Fig. 30), ja für manche leicht destillierbare Stoffe auch durch Sonnenwärme (destillatio solis, Fig. 31) erhitzte gebraucht. In späterer Zeit und bis zur Gegenwart geschieht die Darstellung empyreumatischer Öle sowie der feineren Teerarten in gußeisernen oder Steingutzvlindern.

Wie der Titel einiger der erwähnten älteren Sch iften über die Konstruktion der Herde und Ofen "de fornacibus constru-



endis" bekundet, wandte man, abgesehen von den Zeitaltern der Ägynter und Araber, im Mittelafter auch der Banart der Destilheröfen wiederum größere Aufmerksamkeit zu. Die Destillierbücherdes 16. Lahrhunderts geben dafür textlich und haldich umfassende und gute Auskunft. Außer den damals gebräuchlicheren, in den Eiguren 11, 12, 15, 18, 22, 24, 25 und 26 veranschaubehten Destillierapparaten, wurde zu Ende des 16, und während des 17. Jahrhunderts der sogenannte "Paule Heinz" oder Athanor (von a too to- unvergänglich), von Ulstad "Jurnus Acediaes genannt (Fig. 32), bevorzugt

und für die Destillation der Wässer und Öle am meisten gebraucht. Er enthielt über einer gemeinsamen Fenerung drei oder mehr Destillerkolpen mit Rosenbuthelm (S. 224, Fig. 22). Die Feuerung endete in ein zentrales eisernes, kupfernes oder Steingutrohr, dessen obere Milnung durch einen Deckel verschlossen werden konnte. Durch seitlich neben der Feuerung angebrachte Schieber konnte die Zuströmung der Hitze beliebig unter jede Destillierblase oder Retorte geleitet und dam't die Destillation geregelt werden.

Für massenhafte Destillation in vielen einzelnen Retorten oder Kolben scheinen nach Art der sogenannten Galeerenöfen auch größere Kapellenöfen in Gebrauch gewesen zu sein. Ihre Abbildungen und Beschreibungen in manchen Destillierbüchern des 16. Jahrhunderts dürften indessen mehr die Möglichkeit als die Wirklichkeit der Ausübung darstellen. Die Abbildungen dieser Öfen gingen von einem Destillierbuch in das andere über, haben indessen in der Praxis wohl kaum Anwendung gefunden. Unter anderen sind sie auch ausführlich in Text und Bild in Matthiolus und Lonicers zuvor genannten Werken beschrieben und abgebildet, entweder terrassenförmig (Fig. 33) oder bienenkorbartig (Fig. 34) gebaut. Diese letztere Form mit den seitwärts eingesetzten oder zwischen den Kacheln eingelassenen Destillierretorten und deren Gebrauchsweise beschreibt Matthiolus in folgenden Worten: 1)

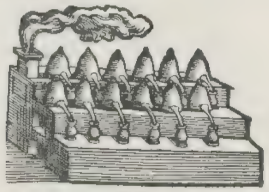
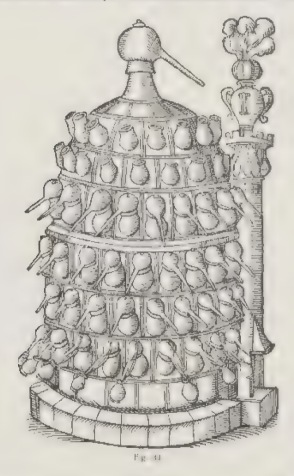


Fig. 34

"Ultima hae fornace atuntur Veneti ac Neapolitani, qui vitreis alembicis abundant. In aqua una tantum die et nocte, sieco igms calore, cliciunt quae ultra centum Lbras. Fornax rotunda est, in ex imagine hie appieta apparet, tornacibus, quae in Genamorum visuntur vaporariis, omnino similis. Continet haec circumcirca numerosa netiha, intrinsecus vitro incrustata, urinalis formam referentia et diligente sane artificio argillacco lato agglutinata, quibus singulis per rotum fornacis ambitum singuli adduntur vitrei alembiel, e quorum vertice ex globulo ad hoc parato, recipiem a crassiusculo funiculo ad alligata pendent. Calefit haec fornax codem modo, quo Germanicorum vaporatiorum fornacis. Atquedam guis vehemens est, vacua relinquint vasa, donce parimpet remittatur, ne violento calore plantae et

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Petri Andreae Mattnioli Opera quae extant omnia. Supplementum-De ratione destillandi aquas ex omnibus plantis; et quomodo genuini odores in insis aquis conservari possint. Basiliae 1565. p. 5.

Hores extrantur. Tune itaque plures ministri, qui hoc tantam artific o aluntur, obstructo undique fornacis ostro, ne conclusus expiret calor, herbas lictiliaus inficiunt, et simul vitreos applicant alembicos. Atque in hine modum concessas elicium aquas et olea, quae longe meliores tabentur quam quae plumbeis conficiuntar instrumentis, quod nullam metallorum contrabant infectione n."



Haben auch die Verfasser der Destillierbücher des 16. Jahrhunderts der Reihe nach das bahnbrechende Werk von Brunschwig, besonders hinsichtlich der Abbildungen, als Vorbild genommen, so bekunden ihre Schriften doch vieltach eine erhebliche Verschiedenartigkeit der Anschauungsweisen, der praktischen Fertigkeit und Erfahrung und der Originalität ihres Wissens und Könnens. Bei dem geringen Verkehr im öffentlichen Leben arbeiteten und wirkten die meistens weit von einander entfernt und ohne näheren Verkehr lebenden Laboranten und Schriftsteller, jeder in seiner Sphäre und Weise, olt wenig vertraut mit den Schriften der Vorzeit und mit den Arbeiten der Zeitgenossen. Das bekunden in unverkembarer Weise auch hinsichtlich der Destillierweisen der aromatischen Wässer und Öle die im Laufe der ersten Hälfte des 16. Jahrhunderts verfaßten Werke von Philipp Ulstadt, Walter Ryff, Adam Lonicer, Valerius Cordus und Conrad Gesner. Alle diese fußten wesentlich auf Hieronymus Brunschwigs Schriften, dennoch standen ihre Ansichten über das Wesen der Destillation und über die Art und Weise der Destill ermethoden und Destillergeräte weder mit denen Brunschwigs, noch mit denen ihrer Zeitgenossen in Übereinstimmung.



1 8 25



d ng 3e

Wie wenig praktische Erfahrung und Belesenheit in der Fachliteratur bei den hervorragendsten Laboranten jener Zeit in ihren Arbeitsweisen und Schriften zuweilen zu finden war, ergibt sich unter anderem aus der Konstruktion der Destilliergefäße. So benutzte und empfahl zum Beispiel der theoretisch so kundige Valerus Cordus,") ungeachtet längst bekannter, rationeller Destillierapparate, als ein besonders kunstfertiges und zweckdienliches Destilliergefäß, "ein Kolb mit einem angeschmelztem Helm" (Fig. 35), während sein Zeitgenosse Conrad Gesner") für denselben Zweck einen seit längerer Zeit gebrauchten Destillierofen benutzte (Fig. 36).

<sup>3</sup> Vacerii Cordi Annotationes in Pedacci Dioscoridis de Materia medica libras quinque. Liber de artificiosis extractionibus. Liber II. De destillatione oleorum. Anno dei 1540. p. 229.

<sup>&#</sup>x27;i Thesaurus Euony ni Philiatri, Ein köstlicher Schatz etc. Zürich 1555, Fol. 216. Wie man möge Oel sepaniren und abz ehen von den Speceteven, Blümen und Samen. Ausgabe vom Jahre 1582. S. 206.

Wie befangen indessen die Ansichten auch dieses theoretisch und praktisch gleich gebildeten und erfahrenen Mannes über das Wesen der Destillation der ätherischen Öle noch waren, ergibt sich aus folgenden im Auszuge wiedergegebenen Beschreibungen Gesners über die Gewinnung destillierter Öle und des Weingeistes aus Wein:

"Die Specerey (Nelken, Muscatnuss, Safran, Macis, Benzoe, Myrrha, Storax etc.) wird grob gepulvert, dann mit aqua vitae durchfeuchtet und bei gelinder Wärme Gestillirt . . . . . wenn das Öl anfahrt zu fliessen, so nimm die materi der specereyen aus dem Kolben und thus in ein säechen, welches wohl verbunde sye mit einem faden, und trucks aus under einer prassen. Also dass der beide bläch der pressen wohl heiss machest. End also gebührt es sich das ausgetriekt öl zu destill ren, rechheren und einenben, dam t auff diese weis das rein lauter öl werde geschieden von der groben yrdischen materi. Dennach mag man wol wiederumb die häpflen putificiren und digeriren mit dem vorgenielten aqua vitae, so von underem abgesünderet worden. Um zum leizten wiederumb destilliren.")

Hierbei wurde die Destillation im Beginne unterbrochen, das mit ätherischem Öle durchdrungene fette Öl abgepreßt, und von dem Rückstande durch Destillation nochmals ätherisches Öl gesondert.

Für die Gewinnung des ätherischen Öles von Blumen gibt Conrad Gesner folgende Anleitung;

"Die Blümen der Spicken oder des Layender soll du eine korze Zeit lang sonnen in einer grossen gläsinen retorte und darnach ein Wassei in einem alembik darvonnen destilltren und abziehen. Dieses Wasser durch den ganzen Sommer gesetzt an eine warme statt an die Sonnen, so treybt es für und für öll über sich, welches öll du allwägen soll von dem wasser separtien und absündern mit einem fäderlich (Federfalme) und dasselbe Reyssig behalten in einem gläsinen guttern (Flasche) wohl vermacht und verstopfet,")

für die Destillation läßt Gesner Anis- und andere Umbelliferen-Früchte zerstoßen und mit Wein durchfeuchten (fol. 227). Wacholderbeeren werden *per descensum* destilliert, und das gewonnene empyreumatische Öl durch *destillatio per ascensum* rektiliziert (fol. 231).

Als ein Beispiel der unfertigen Ansichten über die Natur der Destillation und der Destillationsprodukte mag noch eine von Ulstad") gegebene und auch von Gesner") benutzte

Thesaurus Euonymi Philliatri, Em köstlicher Schatz etc. Zür eh 1555.
 Fol. 215- 237.

<sup>1)</sup> Ibidem, fol. 222,

<sup>)</sup> Coelum Philosophorum seu liber de secretis naturae. Argentor, 1528

<sup>1)</sup> Thesaurus de remedus secretis. Vol. 1, fol. os. Tiguri 552.

Anweisung für die Rektifikation des Weingeistes angeführt werden.

"Wann weyn zwey oder drey mat fleyssig und ordentlich destillirt sein wird, so name einen reinen und dunnen Schwamm und zerhauwe denselbigen in so grosse stuck, welche in der grosse sygend, dass sy oben für an allen orten inwendig der kolbensmögine anrüren. Der selbig schwamm sollangebriden wurde und mit zwegen oder drege schnürfmen, welche für den kolbe heirausreichind, damit so du demusch einen helm darauf setzest, die sehwamm m, missind an hoden des destiffietgelesses fallen, und dieselbigen schwämm sollend vorh in in battinol gesetzt werden, und denmach wiederum ein wenig ar segtrockt, dannt nicht etwan Jas baumöl in den kolhen herabtrieffe, und der materi so man zum destilliere genomme hat verm seht werde und wann di im also thon hast, so setz et heam darauff welcher allenthalben verstriche serve. Jamit kein dampff nitgends heraus gan mige. Unnd durch diesen schwamm werdend die aufgetribenen geyster des aquae vitae simplicis seer wasentlich und feyn destillter. Also was grober unreiner, vrdisener und unactionwier materi und subs and ist, man you wagen dess öls nicht durch den schwamm gan und durchtringen. Und so au den gebrannten weyn auff diese weys and art zij desulheren zij hand nijnbst, so wirst die mer in einem ab-71.g schaffen, d.mn sanst in Greyen."

So wen'g ergiebig, wie schon zuvor erwähnt, das von den vernichtenden Stürmen des dreißlejährigen Krieges gelähmte 17. Jahrhundert für die Weitergestaltung der Destillierkunst und angerer technisch-wissenschaftlicher Gewerbe im allgemeinen war, so wendete sich doch das Bemühen der wenigen tätigen Laboranten neben der Vervollkommuning der Geräte auch mit besserem Verständnis der der Destillierweisen zu. Wie das Destillierbuch Brunschwigs und die seiner Nachfolger ein Abbild der praktischen und theoretischen Kenntnisse des 16. Jahrhunderts einerseits, und andererseits der Iritümer und Unfertigkeiten der Laboranten darbot, so gewährte auch das mehr als ein lahrhundert später verfalite Destillierbuch des hervorragendsten Praktikers des 17. fahrhunderts, Rudolph Glauber,") ein nicht minder anschauliches Bild der Destillierweisen und Geräte der Laboranten der zweiten Hälfte des 17. Jahrhunderts. Waren auch Glauners Tätigkeitsgebiet in Laboratorienarbeiten und das in seinen Werken berücksichtigte Material umfassender, so beschäftigte er sich doch auch mit der Destillation aromatischer Pflanzen, der Gewürze und Spezereien. Dabei scheinen er und

<sup>9</sup> ohann, Rudolphi Glauber) Furni novi philosophici oder Beschreibung der net erlandenen Destiffirkanst. Amsterdam 1648 – Leiden 1648 – Prag 1700.

seine Zeitgenossen besonders auf die Verbesserung der Destillationsweisen zur Erzielung höherer Ausbeuten bedacht gewesen zu sein. Es wurde dafür, wie sehon auf S. 69 erwähnt, in durchaus rationeller Weise ein Hilfsmittel durch die Erhöhung des Kochpunktes des zur Destillation verwendeten Wassers gewählt. Dies wurde durch Zusatz von Salzen erzielt. Eine eigentümliche Destillierweise der ätherischen Öle unter Salzsäurezusatz beschreibt Glauber folgendermaßen:

Fülle einen gläsernen Kolben voll mit Cinnamonum oder anderem Holz, Samen, Maeis etc. und glesse darauf so viel Spiritus salis,") dass es das ligium bedecke, setze solchen mit einem alembie in das Sandhad, gieb Feuer, dass der Spiritus salis koche, so steigt mit weine phleginate alles Öl über, denn der Spiritus salis durchdringet wegen seiner Schärle das ligium, macht das Öl ledig, dass es desto beher übersteiget. Also wird auff solche Weise das Öl nicht wegen grosser Menge des Wassers versehmieret und verlonren sondern in kleinen Gläsern mit weing Wasser aufgelangen und separiret . . . . Auf solche Weise mit dem Spiritus salis kann man aus allen theuerbaren Vegetabilibus ihr liebliches Öl mit Nutzen machen. Desgleichen können auch Alle Gummi und Harze, wie Mastix, Ohbanum etc., in klare Olea durch Hüff des Spiritus salis destillen werden."

Zur Entfärbung und Verbesserung der destillierten Öle, sowie zur Auffrischung durch Alter dunkel gewordener Öle, z. B. Zimt-, Nelken- und Macis-Öl, besehreibt Glauber dann weiter ihre Rektifikation per retortam mit Spiritus salis.")

Für die Destillation der Vegetabilien mit Salz und verdünnter Salzsäure gibt Glauber folgende Anweisung:

"Die olea aromatum seminum, florum, herbarum, radicum, lignorum etc. werden gemacht, indem die Samen gemathen die Blumen, Kräuter und Wurzeln kleingehacht, die Hölzer geraspelt und mit sovie Wisser angefüllt werden, dass dieselben wohl darinnen schwimmen und maceuren künnen und noch feuchtigkeit genug b eibe, dannt dieselben bei der Desullation nicht anbrennen und statt eines fiehlichen ein brenzliches Öl erhalten werde. Trockene Samen, Blumen, Kräuter, Wurzeln und Hölzer müssen zuvor etliche Tage in dem Wasser stehen und sich erhitzen, ehe sie können destillirt werden, und miss auch das Wasser zu den trockenen Species gut gesalzen werden, dadurch dieselben erweichen und ihre olen desto heher von sieh geben. Zu denen noch grönen Gewächsen ist es nicht nöthig; doch kann es auch mehts schaden, denn das Wasser kann durch Hülfe des Salzes desto heisser werden, dadurch die Olea desto lieber steigen, und hilft auch viel dazu dass man

<sup>1)</sup> Unreine, durch Destillation von Kochsalz mit Schwefelsäure oder Alaun bereitete Salzsäure.

Glauberi Fuminovi philosophici, Edut Prag 1700. Theil 1, S. 35 to. ) Hidem, Teil 1, S. 39-43.

Weinstein und Alaun zuthut, welche der Deshillation nicht wenig Beförderniss thum. Weint dann die Species ihre Zeit in dem gesalzenen Wasser gestanden und woh darichbissen seyn thut man dieselbe in das Desti firfass etc., so gehet mit dem Wasser, wenn es kochet, des Kraut's Samen's oder Holzes Öl herüber, und wiewohl auf diese Weise durch Hülff des Salzes vielment übergenet, als mit süssen Wasser allein, so bleibt doch noch viel zurück, welches vom Wasser nicht hat ledig gemacht und übergetrieben werden können. Dieserhalben der beste Weg ist, solche olea mit Nutzen zu machen, durch den Sprittum sahs zu destillire, wie im easten Buch gelehrt.")

Glaubers Auterität galt bis zur Mitte des 18. Jahrhunderts, und die von ihm in seinen verschiedenen Schriften befürworteten Destillierweisen wurden von seinen Zeitgenossen und in der Folge angewendet, so daß Boerhave und Friedr. Hoffmann und gleichzeitig und später lebende Forseher die destillierten Öle noch mit Benutzung von Kochsalz oder anderen Salzen, oder mit Salzsäure bereiteten.

Vielleicht durch die Beobachtung eines Metaligehaltes destillierter Wässer und Öle, besonders bei der Destillation mit Benutzung von Säuren, fing man im Laufe des 18. Jahrhunderts an, auch das Materia der Destilliergefäße wieder mehr zu berticksicht gen und bei den ebengenannten Destillationsweisen Glas- oder glasierte Tongefäße am Stelle von Metallgefäßen zu verwenden. Schon im 15. Jahrhundert scheinen manche Laboranten wahrgenommen zu haben, daß die aus Metallblasen und Kühlern gewonnenen Destillate oftmals metallhalt'g waren. So warnte unter anderen Joh. Krafft?) (Crato von Kraftheim geb. (519, gest. 1585) vor dem Gebrauche kupferner Destilliergefäße, und der berühmte Pariser Arzt Ambroise Pare 1) (geo. 1510, gest, 1500) vor der Benutzung bleierner Helme und Kühlrohre, welche "darin übergetriebene gebrannte Wasser oft ganz milchig machen: Der bolognes sche Arzt und Professor Benedetto Vettori') aus Faenza (Victorius Faventinus, geb. 1481, gest 1561) erklärte um das Jahr 1555, daß Wasser bei der Durchleitung durch oleierne Röhren bleihaltig und damit giftig werde.

tonn duo Veneri 15e2. Tom. I, cap. 21, fol. 144.

<sup>9</sup> Glauberi Furni novi philisophici. Edit. Prag. Teil 3, S. 33.

<sup>1)</sup> Crato von Kraftheim, Conciliorum et epistokirum libri vii. Francouni 1589, Vol. I, fol. 490.

<sup>3)</sup> Les Oemres Je M. Ambroise Paré, conseiller et premier chirurgien du 101. Paris 1575. Edito latina par Jean Haultin. Par sii 1582. p. 746. 3) Victorii l'avent ni Practicae magnae de mothis curandis ad tirones.

Auch diese Beobachtungen scheinen, wie so viele andere im Destillierwesen, entweder nur wenigen bekannt geworden, oder unberücksichtigt gebieben und wieder vergessen worden zu sein, denn Helme und Kühler aus Blei und Zinn fanden bei der Benutzung von Kupferblasen oder Glas- und Steingutretorten allgemeine Verwendung, selbst als im 17. und 18. Jahrhundert mit angesäuertem Wasser destilliert wurde.

Wie schon im vorigen Kapitel erwähnt, fand die Destillation der ätherischen Üle und die Konstruktion der Destilliergeräte größere Pflege und Förderung bei ihrem allge neinen Übergang in die Apothekenlaboratorien. Diese waren bis zu den ersten Jahrzehnten des 19. Jahrhunderts die Bereitungsstätten der arzneilich und gewerblich gangbaren destillierten Öle. Nur einzelne, in manchen Ländern oder Florengebieten leicht darstellbare und in der Parfümerie- und Seifenindustrie viel gebrauchte Öle, wie Lavendel-, Rosmarin-, Rosen- und andere Öle wurden sehon seit dem 16. Jahrhundert mit primitiven landläufigen Destilliergeräten in größerer Menge gewonnen.") Die in den Apothekenlaboratorien gebrauchten und in Frankreich, Spanien, Italien und Bulgarien gangbaren "Wanderdestilliergeräte" (alambics royageams) bestanden aus kupfernen Blasen mit Kupfer- oder Zinnhelm und zinnernen, verschiedenartig gestalteten Kühlrohren.

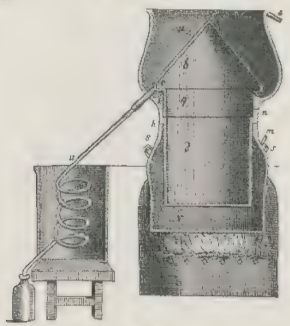
Einer der besseren für die Gewinnung der ätterischen Öle während des 18. Jahrhunderts gebrauchten Destillierapparate war eine im Wasserbade hängende Zinn- und Kupferblase mit Benutzung des Mohrenkopfes (Fig. 15, S. 221), des Rosenhutes (Fig. 22, S. 224) und des Schlangenrohres zur Abkühlung. Eine Abbildung (Fig. 37) und Beschreibung dieses Apparates ist von dem Direktor der Apothekenlaboratorien der Pariser Zivilhospitäler, François Demachy (geb. 1728, gest. 1803), im Jahre 1784 veröffentlicht worden.<sup>2</sup>)

h Siche S. 51, 147, 194 n 196,

<sup>7</sup> J. F. Demachy, L'art du destillateur des eaux fortes. Paris 1773. In deutscher Bearbeitung: Herrn Demachy's Laborant im Grossen, oder die Kunst, die chemischen Produkte fabrikmässig zu verlertigen. In 3 Thesten. Mit Dr. Struves Anmerkangen und einem Antange einiger Abhandlungen des Apothekers Wiegleb. Aus dem Französischen übersetzt und mit Zusätzen versehen von Samuel Hahmentann, der Arzneikunde Doctor und Physicus des Amts Gommern. 3 Bände. Leipzig 1784. Bd. 1, S. 192–198 und Tal. 2, Fig. 1.

Der kupferne Kessel v dient als "Marienhau", welches durch die Handhaben ss gedreht und durch das Seitenröhrehen m mit frischem Wasser versehen werden kann. Die zinnerne Blase d ruht durch den aufgelöteren Kupferring u auf dem Rande h des Kessels. Der untere Hals q des Rosenhutes h ruht bei u auf dem oberen Rande der Blase. Um die untere Peripherie des Rosenhutes läuft die Rinne c, in welcher sich das an den Wandungen des Hutes abgekühlte und herunter rinnende Destiffat sammelt und mit übergehenden unverdichteten Dämpfen durch das Rohr c u und den Schlangenkühler abströmt.

Der als Kühler für den Rosenhut h dienende Mohrenkopf a ist an den Hals des Hines k angebiter. Das in dem Mohrenkopf während der Destillation erwähnte Wasser lät it durch die obere Rinne e ebenso schnell ab, als mittels Zuströmen von kaltem Wasser eine Erneuerung des Kühlwassers veranlaßt wird.

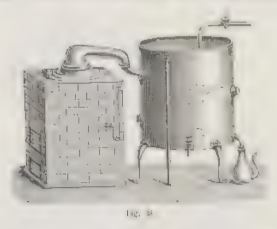


100. 00.

Seit dem Anfange des 19. Jahrhunderts bemühte man sich, die Konstruktion der Destillierapparate zu vereinfachen und zu verbessern, besonders binsichtlich der Kuhlvorrichtungen und zur Vermeidung des Anbrennens der Pflanzenstoffe auf dem Boden der Blase bei Destillation über freiem heuer. Solche Verbesserungen erfolgten besonders von dem Apotheker Joh.

Gottfr. Dingler!) in Augsburg während der Jahre 1815–1820, von Smithson Tennant!) im Jahre 1815, und von Henry Tritton!) im Jahre 1818, beide in England. Der letztere versuente die Destillation bei niedriger Temperatur durch Einstellung einer Luftpumpe in das Abzugsrohr. Der um jene Zeit gangbarste Destillierapparat für die Gewinnung atherischer Öle war der beistehend (Fig. 38) abgebildete.

Die Dampfdestillation wurde im Jahre 1820 von H. Zeise") und für ätherische Öle besonders von van Dyk") in Utrecht empfolilen und dadurch ihre Emführung wohl wesentlich gefördert. Der letztere demonstrierte, daß die "ätherischen Öle.



welche durch Dampf allem aus den Pflanzenstoffen gewonnen werden, sien von den über freiem feuer bereiteten durch hellere Farbe und reineren Geruch unterscheiden. Das Nelkenöl, mit Dampf destilliert, sei nahezu farblos, das Zimtöl hell stroligelb und das Pomeranzenschalenöl wasserhell".")

7) Philosoph, Transact of the Royal Sec. of London, 1815 — Repertory of Arts. London, Sept. 1815.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>) Trommsdorffs Journ, det Pharm, 11, I (1803), 241 and Buchners Report, f
ür die Pharm, 3 (1817), 137 n. 6 (1819), 142.

<sup>)</sup> Annals of Philosophy. June 1818. - Buehners Repert, für die Phurm 6 (1819) 98.

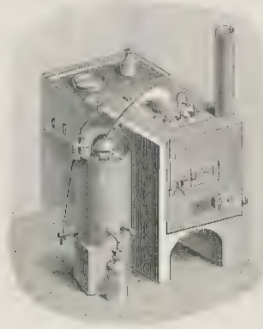
<sup>4</sup> H. Zeise, Beitrage zur Mitzanwendung der Wasserdämple, Pamphlet, Altona 1826. - Arch, der Pharm, 16 (1828), 69.

<sup>9</sup> Buchners Repert, für die Pharm. 29 (1828), 94.

<sup>9</sup> Ibidem, 29 (1828), 110.

Die erste Dampfdestillation in größerem Maßstabe im pharmazeutischen Laboratorium scheint in der alten "Apothecary's Hall" in London eingeführt worden zu sein.")

In Dentschland fand die Dampldestillation auch für die Bereitung der ätherischen Öle in Apothekenlaboratorien Eingang durch die Einführung des von dem Mechaniker und Zinngießer Johann Beindorft<sup>(2)</sup> in Frankfurt a. M. um das Jahr 1820 kon-



Lig (U

strulerten Dampfdestillationsapparates (Fig. 39). Bei diesem bald mehrfach verbesserten Apparate war die Destillation ätherischer Öle mit gespannten Dämpfen ausführbar. Auch hatte eine verbesserte Kühlvorrichtung vor dem Schlangenronre den Vorteil voraus, daß sie sich auseinandernehmen und somit auch im Innern leicht reinigen ließ.

<sup>)</sup> Buchners Repert, für die Paarm, 29 (1828), 112 u. 133

<sup>&#</sup>x27;i Gergers Magazin hir Pharmazie etc. 11 (1829), 174 u. 291. -- Buchners Repett, für die Pharm. 33 (1820), 430.

Glacme ster, De athenselies the

Für die Gewinnung der ätherischen Öle im Kleinbetrieb verblieben die auf dem ursprünglichen Befindortfischen Dampfdestillierapparat begründeten Einrichtungen fortbestehen, bis die Großindustrie auch auf diesem Gebiete zur Alleinnerrschaft gelangte und die Produkte von einer Güte und zu Preisen herstellte, mit welchen der Kleinbetrieb nicht in Wettbewerb verbleiben konnte.

Von den für die Trennung und Absonderung der Öle vom Wasser seit langem gebräuchlichen Vorrichtungen hat sien die "Florentiner Plasche" in verschiedenartiger Gestaltung und Größe bewährt. Sie ist wohl seinen im Mittelalter in Gebrauch gekommen; eine ihren Prinzipien entsprechende Trennungsweise von Öl und Wasser ist, wie es sehent, zuerst von Porta") in der letzten Hälite des 16. Jahrhunderts folgendermaßen beschrieben worden:

Wenn man den Pflanzenstoffen das Öl entzieht, mässen diejenigen Norper, welche gleichzeing mit dem Wasser in das Aufnahmegeläß übergehen, soretaltie octrenni werden, damit die braft des elles, welches einen Chertling an Phiegina eatháit, nicht abgeschwäel i wird. Deshaib i iag das Öl gelantert werden, damit es seine volle Bralt behalt. Dies geschieht dusch Destillation und Tremning. Man mischt das erst gewonnene Destillat wieder and gielit es in eme un Dampfbade (in halnes Mariae) wohl congestellte Retorte und desti fiert langs un über. Das reine Öt wird auf der Oberflache des Destillats schwimmen. Die Irenning desselben vom Wasser ist eine militsame Arbeit. Zu diesem Zwecke sind indessen so hanstvolle Getalle erhinden worden, daß sich Wasser und Phlegma vom Öfe wohl treinen lassen. Das datür dienende eläserne Gefäß ist oben offen und erweitert sich nach unten zu trichterarug. Das Wasser, Phlegma und Of werden tropfenweise in diese Hasche gehracht, dabei geht das OI nach oben. Min schliest die seitwärts angebrachte kleine untere Rinnenölfming mit dem Linger, durch gelindes Öftnen fäßt man das Wasser unten abgehen, das Öf sammelt sich oben über der durch den Emger schliebbaren Öffnung. Dannt trennt nam das Öl com ablheßenden Wasser. Mar transferiert alsdamn das Öl in ein anderes Geläß.

Man hat noch ein anderes Treimungsgefaß für debselben Zweck erfunden. Is ist banchig, hat einer engen Hals und in dessen Mitte eine sehnabelförnige Abflußrung. Das im Wasser gemischte Ol wird in dieses Gefäß

<sup>&#</sup>x27;) Joh, Baptistae Portae, Neapolitam Magine naturalis ulni viginti, in quilius scientiarum naturalium divitue et delicine demonstrantiti. Iain de novo, als omnibus mendis repargati, în Incem productiut. Romae 1565. Antwerp, 1567. Editio Hanoviae 1619. Liber decimis: Destillat, destillata ad tastigia virium sustaliit. p. 367-412.

genessen, das Wasser bleibt umen. Jas Öl sonde i sich auf dessen Oberfläche. steigt in den Hals, dann läht man tropfenweise Wasser zu ließen, und das Of wird rein ans den Schmibelchen austropfeln. Bei anderen wird sich das Of any dem Boden ansammeln, und das Wasser wird oben ablanden. Durch Baumwolle (Lampendocht) läbt sich oben verbleibendes Wasser abziehen, und das reinste Ör bleibt zurück." )

Wie auch andere Erkenntnisse und Verbesserungen im Destillationswesen nicht allen bekannt oder nur von einzelnen berücksichtigt wurden und über kurz oder lang wieder vergessen waren, so scheint dies besonders nei der Florentiner Hasche der Fall gewesen zu sein. Sie ist vom Anfange des 17, Jahrhunderts an bis zum Jahre 1823 mehrmals wiedererfunden worden.







Fire In

So wurde die Flasche etwa 100 Jahre nach Portas Beschreibung zu Ende des 17. Jahrhunderts von Wilhelm Homberg von neuem beschrieben und eingeführt,") um, allem Anscheine nach, nochmals für geraume Zeit in Vergessenheit zu kommen. Em Jahr-

<sup>1 .....</sup> Quomodo oleum ey aquis separentus - aliud separatori im cas ad idem ingennosissime excogitation est, tenuet venter vasis, collum ang istu n est, cups medio rostel um afrixum est. Transfendatur in vas oleam aqua remistion, occupat aqua fundi in, oleum supra collium: guttatim aquam addes, donec ofeum ascendat ad rostellium, ex pernento, inclinato vase, descendet purissamum eleum et purgatum, ubi aliquia ecaenasti, sensum aquam addende, ascendit oleum ad canadiculam coqu iterum melinato, religirum transfundas. Si vero oleum subsidet, aqua super aulatur, ut muttories even et, in latam fulcham vel quodennų,; vas impositum, gossipino licineo adapteto, agua foras transmeablt, oleran purissimum quod superest, in fundo re-Sidebit."

Philippe n. Ludwig, Geschichte der Apotheker, 1858. S. 513.

hundert später, im Jahre 1803, wurde die Florentiner Vorlagetlasche für die Destillation ätherischer Öle abermals von Jem Augsburger Apotheker Johann Gettfried Dingler!) und dann nochmals im Jahre 1823 als etwas Neues von dem Apotheker Samuel Peetz in Pest!) empfohlen.

Die älteste, schon von Porta beschriebene Konstruktion der Florentiner Flasche war lange im Gebrauch. Das Öl wurde mittels eines aus Lampendocht bestehenden porösen Saughebers in ein Fläschehen übergeführt (Fig. 40). Später wurde auch die in Fig. 41 abgebildete Florentiner Flasche gebraucht. Die in neuerer Zeit im Großbetriebe gebrauchte Flasche ist größer:



Vorlage für feichtes Öl.



Vorlage für sehweres Öl.

sie ist verschieden armiert, je nachdem das gewonnene Ölleichter (Fig. 42) oder schwerer (Fig. 43) als Wasser ist. Im ersten Fade wird das Öl-durch das im oberen Stutzen angebrachte Glas- oder Zinnrohr abgelassen, im zweiten, durch den am unteren Stutzen mit einem durchbohrten Kork belestigten Zinnhahn.

Es sind im Laufe der Zeit verschiedenartig konstruierte Auffangegefäße für die Sonderung der ätherischen Öle vorgeschlagen worden, die indessen die Florentiner Flasche nicht verurängen konnten. Der erste dieser Apparate wurde im Jahre 1825 von Ambland in Paris") angegeben. Er bestand in einem konise i zugespitzten, oben und unten offenen Glasrohre, welches in einem hohen Glas-Mischungszylinder mittels eines oben angebrachten

<sup>1)</sup> Tronninsdorffs Journ, der Pharm, 11 II, (1803), 242,

<sup>5</sup> Buchners Repert, für die Pharm, 14 III. (1824), 481.

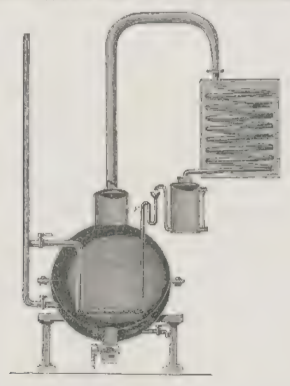
<sup>1</sup> Bulletin des travaux de la Société de Pharm Paris, Mci 1825 p. 247

Korkringes eingehängt wurde. Dieser Zylinder war oben mit einem Abzugsröhrehen versehen. Das Öl sammelte sich m dem Glasrohre an und konnte aus diesem bei Schließung der unteren engeren Öffnung beliebig ausgegossen werden.

Die ätherischen Öle, welche die in Frankreich schon im Laufe des 18, Jahrhunderts entwickelte Parfümerieindustrie in größeren Mengen verbrauchte, wurden noch im ersten Viertel des vorigen Jahrhunderts in den herkommlichen primitiven Destillierplasen gewonnen und durch Rektifikation gereinigt. In Deutschland wurden dafür hauptsächlich die in Fig. 38 und 30 abgebildeten Apparate gebraucht. Während in Frankreic i besonders Lavendelöl, Rosmarinöl, Pomeranzenblütenöl und andere wohlriechende Öle (Essences), und in der Türkei Rosenöl gewonnen wurden, lieferten Deutschland und Ungarn Kümmel-, Fenchel-, Anis-, Coriander-, Calmus-, Pfefferminz-, Krauseminz-, Balerian-, Kamillen, und andere arzneilich und gewerblich gebrauchte Öle. Im südlichen Frankreich, besonders in den Seealpen entwickelte sich schon seit Anfang des vorigen Jahrhunderts eine größere Industrie der Öle, sonst aber wurden die hauptsächlich arzneilich gebrauchten Öle meistens in Apothekenlaboratorien gewonnen. Nach und nach begründeten einzelne Anotheker und Drogisten in den hir die Arzneipflanzenkultur besonders günstigen Gegenden. so in Thüringen, an der Saale und der Elne, in Sachsen, Böhmen und Franken, auch in Ungarn, nach kleinem Anfange größere Unternehmungen für die Gewinnung von ätherischen Ölen. Indessen haben nur wenige längeren Bestand gehabt. Wie in chemischen und anderen Liaustriezweigen, Irat an die Stelle dieser Kleinbetriebe überal die kundigere und leistungsfähigere Großindustrie. Diese hat seit der Mitte des vorigen Jahrhunderts auch auf dem Gebiete der äther schen Öle die herkömmlichen Destilliermethoden und Destilliergeräte Schritt für Schritt durch bessere ergänzt und vervollkommnet und hat, Hand in Hand mit den wissenschaftlichen und technischen Fortschritten, einerseits diesen selbst Anregung und Förderung gegeben und anderseits die Resultate für die Wissenschaft und für sich nutzbar gemacht.

Die früheren, einfachen Apparate gewannen in den Fabrikstätten der Großindustrie der ätherischen Öle eine andere Gestalt. Die herkömmlichen kleinen Destilherapparate wurden durch größere und rationeller konstruierte ersetzt, die nicht nut eine völligere Erschöpfung der Vegetabilien und damit eine größere Ausbeute, sondern auch Öle von besserer Qualität ergaben.

Die um die Mitte des vorigen Jahrnenderts in den l'abriken gebräuchlichen Apparate waren die hir Wasserdestillation und



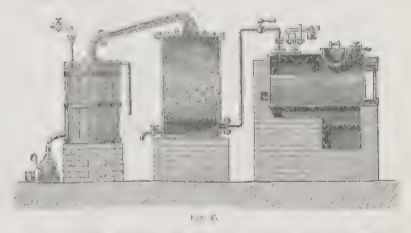
Log H.

die für die trockene Dampidestillation eingerichteten Destillierblasen.

Die Destillierblase des ersteren Apparates (Fig. 44) ist eine einfache Vorrichtung für Destillation von Vegetabilien in Wasser, sowie auch für die Rektifikation roher Öle durch Dampt, Die Blase wird mittels eines am Boden einmünwenden, vielfach durchbohrten Ringes d aureh gespannten Dampf oder direkt

durch Einströmen des Damples in den unteren Doppelmantel B gebeizt. Das Destillationswasser läuft während der Destillation immer wieder Jurch das Rohr F in die Blase zurück.

Bei der Destillation mit trocknem Wasserdampf (Fig. 45) wird die Blase mit een Vegelabilien ohne Wasserzusatz gelüllt und es wird mit von unten nach oben hindurehströmendem Dampf destilliert. Diese oder ähnlich konstruierte Dampfdestillierblasen werden auch jetzt noch für die Destillation mancher Öle gehaucht, mir wird statt des schlangenförmigen Kühlers häutig em Röhrenkühler verwendet

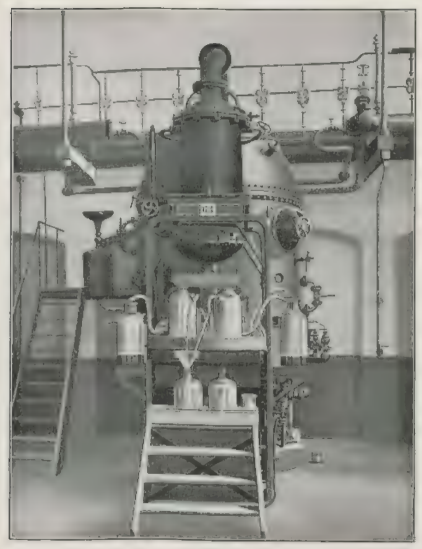


Die Fabrikation der ätherischen Öle hatte sich mit Bemitzung dieser Destillierapparate seit der Mitte des vorigen Jahrfunderts allmählich aus einen Gewerbe zu einem Zweige der chemischen Industrie entwickelt, besonders in einzelnen Betrieben im mittleren Deutschland und im südlichen Frankreich.

Mit dem in der zweiten Hälfte des 19. Jahrhunderts über raschend schnellen Emporko innen der Partümerie-Industrie, nahm der Verbrauch und der Hande der ätherischen Öle einen unvorhergesehenen Aufschwung. Wissenschaftliche und technische Errungenschaften. Handelsinteressen und geschäftliche Konkurrenz führten alsdam in enger Zusammenwirkung und schneller Folge zur Herstellung rationellerer Destillationsmethoden und zur Konstruktion von Destillierapparaten größter Dimensionen für die Massenproduktion. Von diesen haben einige den gewaltigen Inhalt von 30000 bis 60000 Litern.

Wie die Theorie und die Praxis der heutigen Destillierkunst in ihrer Anwendung auf die Gewinnung der ätherischen Öle, so hat auch die allmähliche Entwicklung der dafür dienenden Destilliergeräte ein beträchtliches geschichtliches Interesse. Em Rückblick von den heutigen, nachstehend in einer Anzahl von Abbildungen zur Anschauung gebrachten Destillierapparaten aus der größten deutschen Fabrik, läßt kaum noch irgend einen Zusammenhang mit ihren Prototypen wahrnehmen, Jedes der früheren Destilliergefäße, vor allem aber jeder der modernen Riesenapparate, ist ein Glied der langen Nette der Entwicklung der Destillierkunst, die sich besonders schnell in den letzten Jahrzehnten vo Izogen hat. Fast jeder dieser Apparate ist gewissermaßen eine aus den Ruinen unmittelbarer Vorgänger erstandene Neuschöpfung.

Unter den verschiedenen Zweigen der modernen chemischen Industrie, in welcher Deutschland zur Zeit die erste Stelle einnimmt, hat auch die Fabrikation der ätherischen Öle und synthetischen Riechstoffe eine kaum geahnte Bedeutung erlangt und sich durch hervorragende Leistungen eine maßgebende Stellung erworben.



Dg 40

Moderner Destiffier- und Rektifizierapparat.

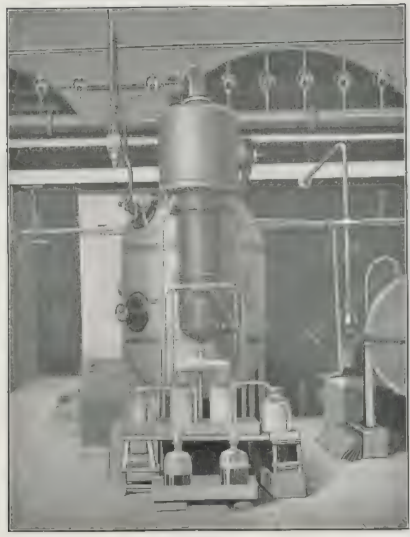


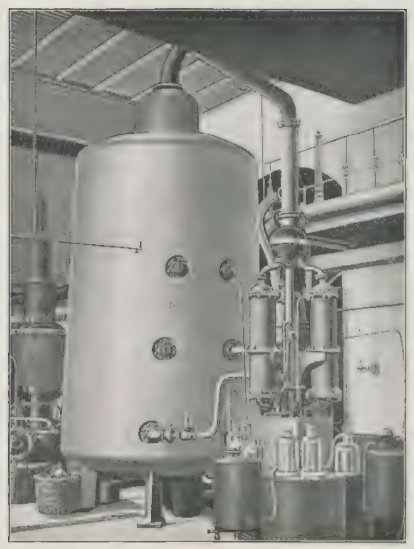
Fig. 47

Destillier- und Wektifizierapparat.



1-11-48

Destrificrapparate tür Wasserdestillation.



F112 - 1

Destillierapparat von 20000 Liter lehalt

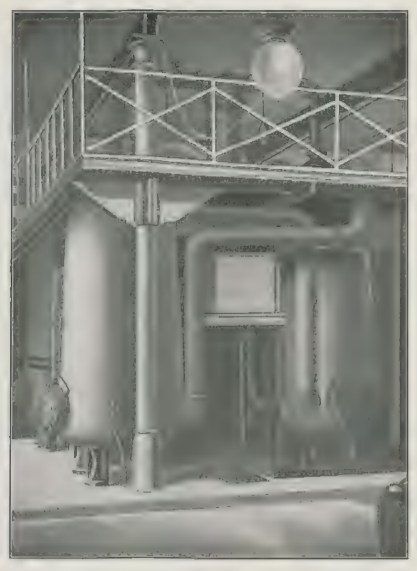
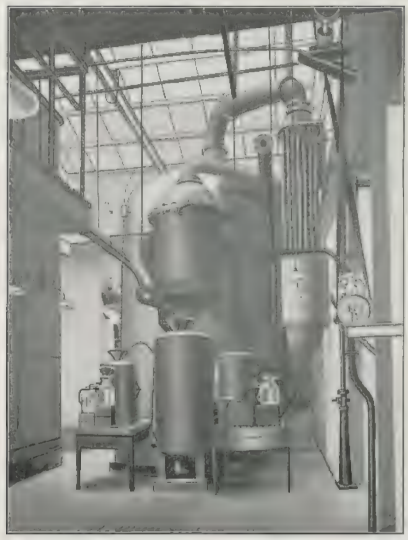


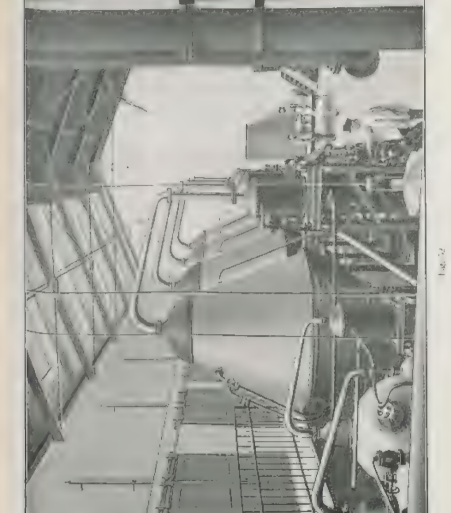
Fig. 761

Destillierapparat für Gewürze

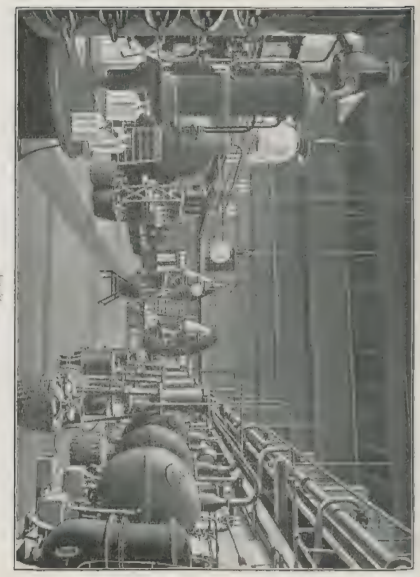


Fq 7

Riesen-Destillierapparat von 60000 Liter Inhalt.



Resend Destillation.



Moderne Destillierapparate.

## Gewinnung der Riechstoffe aus Blüten

durch Extraktion, Enfleurage und Mazeration.

- ×-



Die gebräuchlichste Gewinnungsmethode der ätherischen Öle ist die Destillation mit Wasserdampf. Dies Verfahren liefert nicht nur die besten Ausbeuten und die reinsten Produkte, sondern man kommt bei ihm auf dem billigsten Wege mit einer verhältnismäßig einfachen Apparatur zum Ziel; auch kann man leicht und ohne viel Menschenarbeit große Mengen von ätherischen Ölen erzeugen. In einzelnen Fällen führt die Destillation aber nicht zum gewünschten Erfolge, und zwar dann, wenn die hohe Temperatur des Wasserdamptes empfindliche Riechstoffe zerstört, oder wenn die Menge des im Destillationsmaterial enthaltenen Öls relativ gering und dieses noch obendrein in Wasser leicht löslich ist. Man erhält dann durch Destillation im günstigsten Falle ein wohlriechendes Wasser, aus dem aber durch das früher beschriebene Kohobationsverfahren kein ätherisches Öl gewonnen werden kann.

Es sind gerace die wohlriechendsten Pflanzenteile, nämlich die Blüten, die sich häufig nicht für die Wasserdampfdestillation eignen. Um die Riechstoffe, die ihnen den zarten Duft verleihen, darzusteden, wendet man daher andere Verfahren an, indem man entweder die ätherischen Öle mit flüchtigen Lösungsmitteln oder mit Fett at szicht oder sie von Fett absorbieren läßt.

Man unterscheidet:

- A. Extraktion mit flüchtigen Lösungsmitteln.
- B. Extraktion mit nicht flüchtigen Lösungsmitteln, d. h. Ferten.
  - 1, ohne Anwendung von Wärme: Enfleurage.
  - 2. in der Wärme: Mazeration.

Welche von den genannten Arbeitsweisen sich bei den einzelnen Bfütenarten am besten zur Gewinnung der in ihnen

enthaltenen Duftstoffe eignet, hat man in Südfrankreich durch langjährige Erfahrung festgestellt.

Man wendet die Extraktion mit flüchtigen Lösungsmitteln an bei Rosen, Parma- und Viktoriaveilehen, Orangenblüten, Jasmin, Tuberosen, Jonquillen, Cassie und Reseda, seltener bei Nelken, Maiglöckehen, Heliotrop, Flieder, Levkojen, Narzissen und Mimosen. Auf dieselbe Weise stellt man aus dem sogenannten "Mousse de chêne", das aus der Flechte Evernia prunastri besteht, ein konkretes Öl her.

Die Enfleurage gibt die besten Ergebnisse bei Jasmin, Tuberosen, Jonquillen, Maiglöckehen und Reseda.

Das Mazerationsverfahren endlich benutzt man bei Rosen, Orangenblöten, Veilchen, Cassieblöten und Maiglöckehen.

Wie man sieht, lassen sich einige der aufgeführten Blüten, z. B. Rosen. Cassie und Veilchen, erfolgreich entweder mit flüchtigen Lösungsmitteln oder mit warmem Fett behandeln. Es hatte sieh senon längst herausgestellt, daß Jasmin und Tuberosen bei diesen beiden Methoden ganz ungenügende Ausbeuten geben, während nach dem Entleurageverfahren sehr befriedigende Resultate erzielt werden. Auf diesen Umstand machte zuerst Passy!) aufmerksam und gab für das verschiedene Verhalten der einzelnen Blütenarten folgende Erklärung:

"Die Blüten teilen sich in zwei Kategorien, von denen die eine, zu der die Rosen und Orangen gehören, ihren Duftstoff fertig emhalten. Bei der anderen, zu der z. B. Jasmin und Tuberosen zu rechnen sind, ist kein ätherisches Öl oder nur unbedeutende Mengen davon fertig gebildet vorhanden. Diese produzieren aber fortwährend Riechstoffe durch die Lebenstängkeit der Zelle. Fötet man nun die Blüten durch Petrolather oder warmes Fett, so hört natürlich die an den Lebensprozeß gehundene Bildung von ätherischem Öl auf. Legt man die abgeschnittene Blume auf Fett, so lebt sie noch eine ganze Weile weiter und entsendet Düfte in die Laft, aus der sie dann waltrend des Enfleurageprozesses von dem Fett absorbiert werden."

Bei der experimentellen Nachprüfung dieser Hypothese kam Hesse?) zu dem überraschenden Resultat, daß bei Jasmin die Ausbeute an ätherischem Öl bei der Enfleurage zennmal so groß ist wie bei der Extraktion mit flüchtigen Lösungsmitteln. Bei den Tuberosen ist das Verhältnis noch günstiger. Aus

<sup>1)</sup> Compt. rend. 124 (1897), 783; Bull. Soc. Chim. III, 17 (1897), 519.

F) Berl, Berichte 34 (1901), 293, 2928; 36 (1903), 1465.

diesen wertvollen Untersuchungen geht hervor, daß sich der Riechstoff bei Jasmin und Tuberose während der Dauer der Enfleurage stets von neuem bildet und von dem Fett absorbiert wird. Es ergibt sich hieraus die Überlegenheit der Enfleurage gegenüber dem Extraktionsverfahren für einzelne Blütensorten. Bei anderen Blüten trifft dies jedoch nicht zu; so lieferten nach Hesse und Zeitschel!) 1000 kg Orangenblüten bei der Enfleurage rund 100, bei der Mazeration 400 und bei der Destillation mit Wasserdampf 1200 g Öl (von denen ca. 400 g in das Wasser übergehen).

### A. Extraktion mit flüchtigen Lösungsmitteln.

Der Erste, der die Verwendung flüchtiger Lösungsmittel zur Extraktion von Blüten vorgeschlagen hat, war Robiquet. In einer im Jahre 1835 erschienenen Abhandlung?) führt er aus, daß einige Pflanzen, wie z. B. Jonquille, Jasmin, Heliotrop und Tuberose, trotz ihres lieblichen Geruchs, auf die gewöhnliche Weise kein ätherisches Öl liefern. Er fand, daß man den Riechstoff der Jonquillen durch Ausziehen mit Äther und Verdunsten dieses niedrig siedenden Lösungsmittels gewinnen könne. Im folgenden Jahre stellte L. A. Buchner"), angeregt durch den erfolgreichen Versuch Robiquets, fest, daß die Extraktion mit Äther auch bei anderen Blüten mit leicht vergänglichem Aroma, z. B. denen von Philadelphus coronarius, Tilia europaea und Reseda odorata gut ausführbar sei. In derselben Weise verführ Favrot"), als er im Jahre 1838 die Duftstoffe der "flores Acaciae"

<sup>&#</sup>x27;t Journ, f. prakt. Chem, H. 64 (1901), 245.

<sup>3</sup> Recherches sur l'arome de la jonquille, Journ, de Pharm, 21 (1835), 335; Buchners Repert, E. d. Pharm, 54 (1835), 249; Pharm, Zentralbl, 1885, 553.

n Versuche zur Estraktion von Blüten mit Äther. Buchners Repert, f. d. Pharm, 56 (1839), 382.

<sup>1)</sup> Journ, de Chim, méd, 1838, 221; Pharm, Zentralbl. 1838, 442.

(also wohl von *Robinia Pseudacacia?*) sowie der Blüten von *Syringa vulgaris* mit Äther auszog.

Sehr eingehend beschäftigte sich Millen!) in Algier mit der Extraktion von Blüten durch flüchtige Lösungsmittel. Er empfahl zu diesem Zweck Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Holzgeist und die flüchtigsten Anteile des Benzins.

Millen brachte die Blüten in einen "appareil a deplacement", fülhe mit Äther auf und eineuerte diesen nach 10 bis 20 Minuten. Das nach Verdampfen des Lösungsmittels erhaltene l'xtrakt bewahrte er often auf, weil er glaubte, daß der Zutritt der laft günsig auf den Riechstoff wirke. Es ist dies aber nur eine Tänschung; wird nämlich das Lösungsmittel nicht sehr sorgfältig unter Zuhl lenahme des Vaknams entfernt, so riecht man die geringsten Sporen noch, wenn das Extrakt in einem geschlossenen dichäße aufbewahrt wird. Es war Millen nicht unbekannt, daß die Hanptmenge des Extrakts aus Pflanzenwachs besteht, das in Alkohol fast un öslich ist, und er bestimmte aus der Gewichtsdifferenz des Extrakts, vor und nich der Behandlung mit Aksohol, die Menge des in hin enthaltenen Riechstoffs.

Auch auf die Bedeutung der Fageszeit für die Ernte machte Mr Ion aufmerksam. Nelken müssen nach 2- bis 3ständiger intensiver Besonming, Rosen des Morgens, wenn sie vollständig aufgeblifter sind, Jasminblinen vor Sonnenaufgang geerntet werden. Cassie rleulit für ein geühtes Organ verschieden, je nachdem die Blüte morgens, inittags oder abends gesammelt ist. Zur Extraktion werden von Millon empfoblen: Orangenblüten, Toberosen, Heliotrop, Leykojen und Sarzissen.

Die Verwendung des jetzt allgemein gebränchlichen Petroläthers an Stelle von Äther ist von H. Hirzel<sup>2</sup>) in Leipzig vorgeschlagen worden; seme zu diesem Zwecke konstruierten Apparate waren bereits im Jahre 1864 in Frankreich, England, Österreich und mehreren Staaten Deutschlands patentiert. Das Problem, die Extraktion unter Verwendung von Äther, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Petrolätner zu einem technisch brauchbaren Verfahren zu gestalten, versuchte auch um dieselbe Zeit A. Piver.") Die Benutzung von Methylchlorid als Lösungsmittel befürwortete Camille Vincent.)

Zu Anfang der siebziger Jahre arbeitete I ou is Roure ) ein Verfahren aus, durch Extraktion von Blüten höchst konzentrierte

<sup>&#</sup>x27;) Mémoire sur la nature des Parlums et sur quelques Heurs cultivables en Algérie. Journ. de Pharm. et Chim. III. 30 (1850), 407; Compt. renu. 13 (1850), 197.

<sup>3</sup> Hirzels Toiletten-Chemie, III. Aufl., Leipzig 1874, S. 77.

<sup>&</sup>quot;) Ibidem S. 79.

<sup>\*</sup> Piesse, Chimie des parfams, 1903, S. 60,

Berichte von Roure-Bertrand I's Oktober 1900, 27.

Parfüms in Gestalt alkohollöslicher Produkte zu gewinnen, die als "Essences concrètes" im Jahre 1873 auf der Wiener Weltausstellung erschienen. Einen sehr komplizierten Apparat ließ sich Laurent Naudin¹) 1875 patentieren, der unter anderem auch gestattete, die Destillation des mit Riechstoff beladenen Lösungsmittels im Vakuum vorzunehmen.

Industrielle Anwendung findet das Verfahren der Extraktion von Blüten mit flüchtigen Lösungsmitteln erst seit 25 bis 30 Jahren. Massignon errichtete zu dieser Zeit eine Extraktionsanlage in Cannes, deren Apparate den in der Zuckerindustrie gebräuchlichen Diffuseuren nachgebildet waren. Das mit dem Blumenduft gesattigte Lösungsmittel wurde in einer Vakuumdestillierblase verdampft. Als Extraktionsmittel versuchte Massignon zuerst Äther, Schwefelkohlenstoff, Methylchlorid und Benzol, sehließlich kam er zu der Überzeugung, daß für seine Zwecke ein gereinigter Petroläther vom spez. Gewicht 0,650 am geeignetsten sei. Später verkaufte Massignon seine Fabrik und seine Patente an Leon Chicis. Allmählich wurden weitere Fabriken mit Blütenextraktionsanlagen ausgerüstet, und gegenwärtig zählt man in Grasse etwa 15 größere derartige Betriebe. In laffa errichtete Garnier eine Fabrik zur Extraktion von Cassiebläten und in Kara-Sarfii bei Karlovo in Bulgarien eine solche, um Rosen nach der Extraktionsmethode zu behandeln. Neuerdings ist auch in Neu-Caledonien eine Anlage zum Extrahieren von Cassie und anderen, hierzu auf der Insel angebauten Blumen eingerichtet worden.

Die praktische Ausführung des Verfahrens der Extraktion mit flüchtigen Lösungsmitteln zerfählt in vier Teile:

- 1. Wahl und Reinigung des Lösungsmittels.
- 2. Methodische Erschöpfung der Blüten.
- Verdampfung des Lösungsmittels und Gewinnung des mit Riechstoffen beladenen Blütenwachses (cire parfumée).
- 4. Wiedergewinnung des Lösungsmittels.
- 1. Wahl und Reinigung des Lösungsmittels. Das in den meisten Fäl en angewandte Lösungsmittel ist Petroläther vom spez. Gewicht 0,650 (15'): man reinigt ihn durch aufeinander-

<sup>)</sup> Bull. Soc. Chim. II, 38 (1882), 586 bis 600.

tolgende Behandlung mit Schwefelsäure und Natronlauge, wäscht mit Wasser aus und fraktioniert über festem Paraffin in einer mit Kolonne versehenen Blase, um die leichtesten und schwersten Anteile zu entfernen. Seltener benutzt man Benzol da dies den Nachteil hat, stark gefärbte Extrakte zu geben. Schwefelkohlenstoff ist unbrauchbar, weil er stets einen unangenehmen Geruch hinterläßt. Ebensowenig hat sich Tetrachlorkohlenstoff bewährt. Der Verwendung des Äthers stent sein hoher Preis im Wege.

2. Methodische Erschöpfung der Blüten. Die Extrakteure der feststehenden Extraktionsapparate sind zylindrische Gefäße von verschiedener Größe, in der Regel von etwa 500 Litern Inhalt, in die 3 bis 4 zur Aufnahme der Blüten bestimmte, niedrige Zylinder aus Drahtgellecht oder gelochtem Blech übereinandergesetzt werden. Die Extrakteure sind luftdicht durch einen abnehmbaren Deckel verschließbar und werden in verschiedener Weise so aufgestellt, daß das Lösungsmittel mit Hille einer Pumpe zwischen den einzemen Gefäßen zirkulieren kann. Sie stehen im Kreise oder in Reihen und sind entweder sämtlich nebeneinander (Fig. 55, S. 268) oder in zwei Etagen übereinander angeordnet (Fig. 54, S. 267).

Nachdem von jeder Füllung 3 bis 4 Auszüge (lavages) gemacht sind, werden die Blüten durch neue ersetzt, was in der Regel nach 24 Stunden geschicht, so daß das Extraktionsmitte jedesmal 6 bis 8 Stunden mit den Blüten in Berührung bleibt Nur wenn während der hohen Ernte die Zeit drängt, wechselt man die Blüten alle 8 oder sogar alle 4 bis 5 Stunden, erzielt aber dann eine unvollständige Erschöpfung des Materials.

Jede Blütenfüllung wird in der Regel dreimal extrahiert, seltener zwei- oder viermal. Man nimmt zur dritten (oder letzten) Extraktion frischen Petroläther, zur zweiten Extraktion solchen, der zu einer früheren dritten gedient hat und zur ersten Extraktion (also zu den frischen Blüten) solchen, der einmal zur zweiten und einmal zur dritten Extraktion benutzt worden ist. Das Lösungsmittel einer jeden Extraktion wird in einem besonderen Behälter aufgefangen.

Ob dieselbe Blütenmenge zwei-, drei-, viermal oder noch öfter extrahlert wird, hängt von der Art der zu benandelnden Blüten und von der Ansicht des betreffenden Fabrikanten ab

Ebenso sind die Meinungen darüber verschieden, wie häufig man denselben Petroläther benutzen kann, ehe man ihn der Destillation unterwirkt.

In einzelnen Fällen hat man, um die Ausbeute zu erhöhen, die Extrakteure zum Anwärmen eingerichtet, hat dabei aber nur eine größere Ausbeute an Pflanzenwachs, nicht aber an Riechstoffen erzielt.

3 Verdampfung des Lösungsmittels. Man arbeitet in einer oder mehreren Blasen unter Atmosphärendruck oder im Vakuum. Gewöhnlich läßt man das Lösungsmittel zunächst in einer großen Blase unter Atmosphärendruck verdampfen, bis die Temperatur fast zu dem Punkt gestiegen ist, bei dem der Duft des Riechstoffes an Feinheit einbüßen würde, dann setzt man die Verdampfung in einer Vakuumblase fort und beendigt sie schließlich in einem Glaskolben.

Die letzten Spuren des Lösungsmittels werden entfernt, indem man in die geschmolzene Wachsmasse kleine Mengen absoluten Alkohols einführt, wodurch ein stürmisches Aufwallen entsteht.

Die so erhaltenen Blütenextrakte werden als "konkrete Öle" (Essences concrètes) bezeichnet. Die daraus in der unten beschriebenen Weise hergestellten alkoholischen Auszüge heißen "Blütenextraits" (Extraits aux Ileurs) und die nach Entfernung des Alkohols verbleibenden reinen Öle "Quintessences".)

4. Wiedergewinnung des Lösungsmittels. Bei der Kostspieligkeit des Lösungsmittels sucht man durch zweckentsprechende Vorkehrungen Verluste möglichst zu vermeiden. Deshalb benutzt man recht große und gut gekühlte Schlangen, um die Dämpfe aus den Blasen, Extrakteuren und Reservoiren zu kondensieren. Auch muß das Auspuffrohr der Vakuumpumpe mit einem gut wirkenden Kühlsystem verbinden werden. Arbeitet man ohne Vakuum, so sind die Petrolätherverluste geringer, allein das Verdampfen unter Atmosphärendruck hat den bereits erwähnten Nachteil, daß die gegen Wärme sehr empfindlichen Blumendöfte durch die höhere Temperatur leiden.

Das nach beendigter Extraktion den Blüten noch anhaftende Lösungsmittel entfernt man, indem man in die durch Rohre mit dem Kühler verbundenen Extrakteure direkten Dampf einleitet,

<sup>1)</sup> Jeancard et Satie, Abrège de la Chimie des Parlimis, Paris 1904, S. 12.

oder indem man die Blüten aus den Extraktionsgefäßen in eine Blase füllt und dort das flüchtige Extraktionsmittel mit Wasserdampf abtreibt.

Ausbeuten. Diese wechseln sehr stark, je nach dem angewandten Lösungsmittel, der Temperatur, bei der man arbeitet, und der Dauer der Extraktion.

Es werden bei der Extraktion mit Petroläther bei gewöhnlicher Temperatur an konkreten Ölen erhalten von je 1 kg:

Viktoria	-Vi	ile	hei	1.			1,5	bis	1,8	1
Rosen.	e			ø		1	1,7	FR	2,5	
Orangen	ibli	iter	1.	*	6	4	2,0	1+	1,0	11
Jasmin	_	4	-	h.		_	-1,0	1 18	2,25	h ti
Cassie							3,5	ER	5,0	R (
Reseda		,					1.3	2.0	1.5	

Entfernung des Pflanzenwachses aus den konkreten Ölen. Zu diesem Zwecke behandelt man die erhaltenen Extrakte (Essences concrètes) mit starkem Alkohol, durch mehrfägiges Schütteln in Glasflaschen, meist unter Anwendung von Schüttelmaschinen (batteuses). Dann trennt man den Alkohol vom Ungelösten und kühlt ihn längere Zeit unter 0° ab; das dadurch ausgeschiedene Wachs beseitigt man durch Filtrieren, setzt eine Kochsalzlösung bi izu und hebt den obenauf schwimmenden Riechstoff ab, aus dem man, wenn notwendig, uie letzten Spuren Alkohol im Vakuum entfernt.

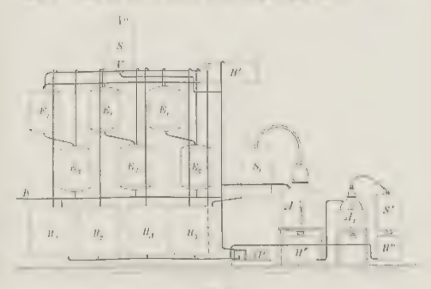
Da sich beim Schütteln m't Alkohol das Pflanzenwachs zusammenballt und dann seine riechenden Bestandteile nur sehr sehwer abgibt, so mischt man nach dem Vorschlage Massignons!) das Pflanzenwachs m't einem geruchlosen und sehr harten Mineralwachs, wodurch man eine Masse erhält, die im Mörser zerkle nert werden kann und die beim Behangeln mit Alkohol in diesem suspendiert bleibt und sich leichter ausziehen läßt.

#### Beschreibung der Arbeitsweise in der in Fig. 54 S. 267 abgebildeten Extraktionsbatterie.

n der schematischen Zeichnung sind die Extrakteure mit  $E_1$  und  $E_2$  bezeichnet. Sie haben einen Inhalt von etwa 50.0 1 and sind innen durch 3 bis 4 Sjebboden aus gelochtem Blech oder durch Drahtkorhe abgeteit.

 P. Jeanward, Volatile solvents applied to Howers, The American Perlumer 1 (1907), 10. An dem Inftdicht schließenden Deckel sind zwei Rohre angebracht von denen das eine zum Einführen des Lösungsmittels, das andere zur Einführung des Apparats dient. Die Rohre haben ein biegsames Endstück und können durch Schrauben leicht auf dem Deckel befestigt werden. Der Boden des Extrakteurs verläuft sehwach konisch was ein vollständiges Entfernen des Lösungsmittels durch das in der Mitte angebrachte Rohr ermöglicht.

S stellt einen Kühler dar, in dem die entweichenden Dämpfe verdichtet werden; das Kondensat sammelt sich her V und fließt in das Reservoir  $R_1$ ; die nicht kondensierten Gase und die Luft entweichen durch das Rohr s.  $S_1$  und S'' sind die zu den Blasen A und  $A_1$  gehörige i Kühler.



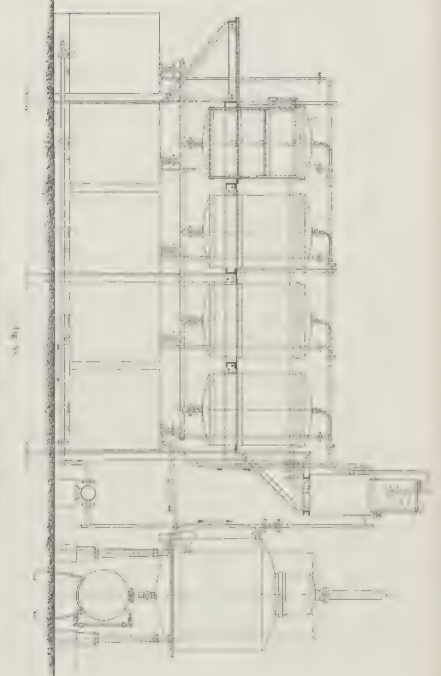
1 152 ---

Schematischer Aufriß einer Extraktionsbatterie.

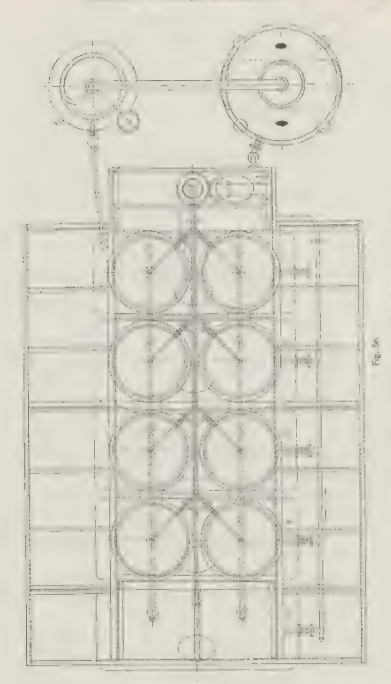
 $A_i$  eine großere Blase zur Desullation unter Atmosphärendruck, ist mit einem Glasiolit zur Beobzehtung des Flüssigkeitsstandes und einem Thermometer versehen. Das Desullat geht durch den Kühler  $S_i$  in das Reservoir  $R_{ij}$ , den Destillationsrückstand läßt man in das Gefäß R'' fließen.

 $A_1$  ist eine Vakunmblase, die durch ein Wasserbad geheizt werden kann. Man füllt sie, indem man die Hüssigkeit aus R'' einsaugt. Das vom Riechstoff getrennte Lösungsmittel befindet sich in R''', von wo es durch die Zirkulationspumpe nach den großen Behältern geschafft wird.

 $R_0$ ,  $R_0$ ,  $R_0$  sind 4 Vorratsgefäße von ungefähr 2000 1 Inhalt, mit Hüssigkeitsständen und Entläftungsrohren ausgerüstet und mit der Pumpe und den Extrakteuren durch das Rohrsystem verbunden



Vorderansicht einer Extraktionsanlage von Deroy Fils Airú, Paris,

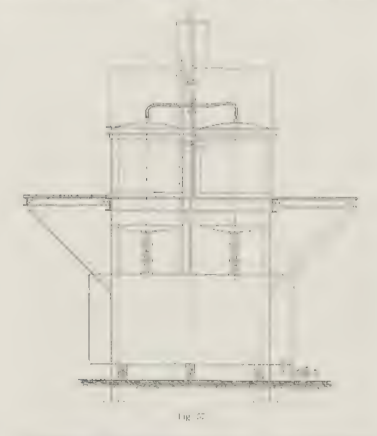


Grundriß einer Extraktionsanlage von Deroy Fils Ainé, Paris.

Das Füllen der Extrakteure geschieht von R' aus, wonin das betreitende Lösungsamttel jedesmal aus den anderen Reservoiren mit Hilfe der Pumpe P geschaft wird. Am oberen Teile ist ein Überlauf angebracht.

Die Rohre sind durch eine starke Linie bezeichnet. An allen Apparaten und an den Kreuzingspunkten der Rohre befinden sich Halme mit einem oder mehreren Durchgängen.

Das gereinigte Lösungsmittel tritt durch das Rehr K ein und fließt in die Behälter  $R_2, R_3, R_4$ , die bis zu ungefahr invollgefüllt werden. Dann bringt man die Blüten auf die Siebe der Extrakteure  $E_4$ , hefestigt die Decket, sebraubt die Zufluß- und Entfültungsrohre an und laßt das Lösungsmittel aus R' in die drei Extrakteure  $E_4$  laufen, his es die Bluten vollstandig hedeekt. Dann führ man die drei Extrakteure  $E_5$  und hedeekt die Blumen mit eem Lösungsmittel aus den oberen Extrakteuren, deren blüteninkall darasi mit

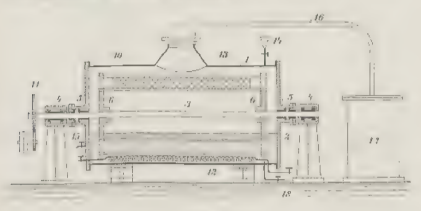


Seitenansicht der Extraktionsanlage von Deroy Fils Aine, Paris.

neuem Lösungsmittel zusammengebracht wird. In dieser Weise werden die Btüten gewöhnlich creinal lintereinander extrahiert. Diese drei Extraktionen macht man in 24 Stunden, nur wenn man sehr eilig ist, in 8 Stunden oder gar 11 4 bis 5 Stunden.

Die von jeder Extraktion er ialtene Flüssigkeit wird getrennt aufbewahrt, der Behälter  $R_1$  enthält die erste Extraktion, und wenn der Petroläther genuge id mit Riechstoff beladen st, destilliert man ihn in der großen Blase  $A_1$  dann unter vermindertem Druck in der Blase  $A_1$  und schließlich in einem Glaskolben ab.

Von den ausgezogenen Blüten läßt man das Lösungsmittel gut abtropfen und destilliert sie dam n einer großen Blase mit Wasserdampt, um den ihnen noch anhaltenden Petroläther zu gewinnen.



Rigg. Bas

Längsansicht des Garnierschen Extraktionsapparates.

#### Beschreibung des Garnierschen Apparats zur Extraktion von Blüten.

Der in Fig. 58 his 60 abgebildete, von Garnier I konstruierte Apparat zur Extraktion von Blüten besteht aus einem feststehenden äußeren Zylinder / (Fig. 58 u. 5%), der an der Stituseite bei 2 eine durch einen Mannlochdeckel dicht verschließbare Öffmung hat. Im limern des Zylinders befindet sich eine durch eine Welle 3 (Fig. 58) um die Längsachse drehbare Frammel. Die Welle geltt mittels Stoptbüchsen 5 durch den außeren Zylinder / tindurch umt läuft in den Lagern 4.

Auf dem äußeren Rande der Stirnscheiben 6 (Fig. 60) der Trommel sind 12 kreisrunde, kranzförmig angeordnete Löcher 7 angebracht. Jedes dieser Löcher ist mit dem ihm auf der anderen Seite der Trommel gegenüberliegenden Loche durch einen Kranz von Stäben verbunden, die zusammen einen Hohlzylinder bilden. In diese Hohlzylinder, von denen die Trommel

12 Stück enthält, können walzenförmige, aus gelochtem Blech angefertigte, korbartige Gefäße 13 (l.g. 58) hineingeschohen werden.

Die Trommel wird durch die Zahnradübersetzung // in rotierende Bewegung versetzt. Eine Schlange // erlaubt die im Zylinder enthaltene Flüssigkeit anzuwärmen. Der ganze Apparat ist durch ein Übersteigrohr // mit einem Kähler // verbunden und kann deshalb auch als Destittierupparat benutzt werden.

Soll der Apparat in Fätigkeit gesetzt werden, so schiebt man die mit Blüten gefüllten, zylindrischen Körbe 13 durch das Mannloch 2 (big. 59) in



Seitenansicht des Garnierschen Extraktionsapparates.



Seitenansicht der nneren Trammel des Garnierschen Extraktionsapparates.

die Ironmel. Nim wird die Extraktionsflüssigkeit also Petroläther, durch den Trichter III (big. 58) eingelührt, bis sie so hoch sieht, daß der unterste, mit Blüten gefüllte Korb vollständig davon bedeckt wird. Wird die Tronmel jetzt gedreht, so werden alle Körbe nach der Reihe in die Hüssigkeit eingetaucht. Nach Erschöpfung der Blüten wird die Flüssigkeit durch den am unteren Teile des Zylinders befindlichen Hann 18 abgezogen. Dann läßt man durch ein ebenfalls unten angebrachtes Rohr direkten Dampt einströmen, um das den Blüten noch anhahende Lösungsmittel durch Destillation wiederzugewinnen,

# B. Extraktion mit einem nicht flüchtigen Lösungsmittel.

#### .. Ohne Anwendung von Wärme: Absorption oder Enflourage à froid.

Das für diejenigen Blüten, die auch im abgeschnittenen Zustande fortwährend ätherische Öle produzieren (s. S. 260), in Anwendung kommende Absorptionsverfahren (kurz "Enfleurage" genannt) beruht auf der Fähigkeit von Fetten oder fetten Ölen, das verduftende Öl der Blüten aufzunchmen und festzuhalten, und wird in verhältnismäßig sehr primitiver Weise ausgeführt. Es kommt praktisch, wie schon S. 260 erwähnt, in Betracht für Jasmin, Tuberose, Jonquille, Maiglöckehen und Reseda.

Man benutzt zur Enfleurage sogenannte "Chassis", d. h. Holzrahmen von etwa 5 cm Höhe und 50 bis 80 cm im Quadrat, die in ihrer Mitte eine Glasplatte tragen. Letztere wird beiderseits mit einer ca. 3 mm hohen Fettschieht bestrichen, wobei man ringsherum einen etwa 4 cm breiten Rand läßt (Fig. 61, S. 274). und dann werden auf eine dieser Fettschichten die Blüten (ohne Kelche) gestreut (enfleurer) (Fig. 62, S. 275). Zur Vergrößerung der Oberfläche des Fettes werden meist noch mit einem Spatel gitterartige Furchen gezogen. Derartig präparierte Châssis werden über mannshoch (ca. 35 bis 40 Stück) aufeinander gestellt, so daß sich die Blüten überall in einer Art Kammer zwischen zwei Fettschichten befinden, die die Duftstoffe aufnehmen. le nach der Art der Blüten bleiben diese verschieden lange auf den Chassis liegen, und zwar Jasmin 24 Stunden, Jonquille 48 Stunden und Tuberose 72 Stunden; die letzteren Blüten werden außerdem im geschlossenen Zustande auf das Fett gebracht und öffnen sieh erst hier; bringt man sie bereits geöffnet auf die Châssis, so sind sie schon am nächsten Tage verdorben (pourri). Haben die Blüten die genügende Zeit auf den Chassis gelegen, so werden sie durch Abklopfen oder mit



Anftragen von Fett auf die Châssis (Pâtage des châssis). Parfumeries de Seillans, Dép. du Var, Südfrankreich.



Enfreurage (links) und Défleurage (rechts). Lângs der Wände die aufeinander gestellten Chässis. Parlumenes de Seillans, Dép. du Var, Südfrankreich

den Fingern entfernt (défleurer) (Fig. 62, S. 275), und die Châssis nunmehr von neuem beschickt, aber in umgekehrter Weise, indem jetzt die Blüten auf diejenige Fettschicht gestreut werden, die vorher als obere fungierte, damit sich das Fett möglichst gleichmäßig mit den Duftstoffen belädt. Diese Prozedur kann nun beliebig oft wiederholt werden, bis das Fett genügend Öl aufgenommen hat. Hiernach richtet sich der Preis der "Pomade" (Pommade française), die um so teurer ist, je öfter das Fett mit Blüten behandelt worden ist, gewöhnlich geschieht das etwa 30 mal.

Die Gewinnung einer guten Pomade ist in erster Linie von der Beschaffenheit des Fettes abhängig, dessen Reinigung mit der größten Sorgfalt geschehen muß. Da Schweinefett zu weich und Rinderfett zu nart ist, verwendet man zur Enlleurage ein Gemisch beider, beispielsweise ein solches von 40 Teilen Rindermit 60 Teilen Schweinefett, oder man nimmt in den heißesten Monaten ein Gemenge von gleichen Teilen beider Fettsorten. Das Fett frischgeschlachteter Tiere wird in Stücke geschnitten, und alle schlecht riechenden und unreinen Teile werden entfernt. Das für gut belundene wird zerkleinert, in einem besonderen Apparat zu einer gleichmäßigen Masse zerrieben und von Häuten, Fasern, Gewebeteilen und sonstigen Verunreinigungen getrennt. Dann wird die Masse, zur Entfernung anhaftenden Blutes, unter Zusatz von Wasser mit Hilfe eines Mühlsteines solange gemahlen, bis das ablautende Wasser klar pleibt. Nun wird das l'ett bei möglichst gelinder Temperatur in einem mit Dampfheizung versehenen doppelwandigen Gefäße mit etwas Alaun zusammengeschmolzen. Dieser Zusatz bewirkt ein leichtes Koagulieren von Unreinigkeiten, die an die Oberfläche steigen und mit einem Schaumlöftel abgeschöpft werden. Jetzt überläßt man die geschmolzene Masse einige Zeit der Ruhe und filtriert, wenn sich das Wasser abgesetzt hat, derch ein leinenes Tuch. Das so erhaltene reine Fett wird, um es vor dem Ranzigwerden zu bewahren, noch mit verschiedenen Zusätzen versehen. Man digeriert es ca, 1 Stunde lang mit Orangenblüten (nach Pillet 250 g pro 1 kg Fett)) oder auch seltener - mit Rosenwasser (ca. 40 g pro 1 kg Fett) unter gleichzeitigem Zusatz von Benzoe (etwa-

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1900, 34



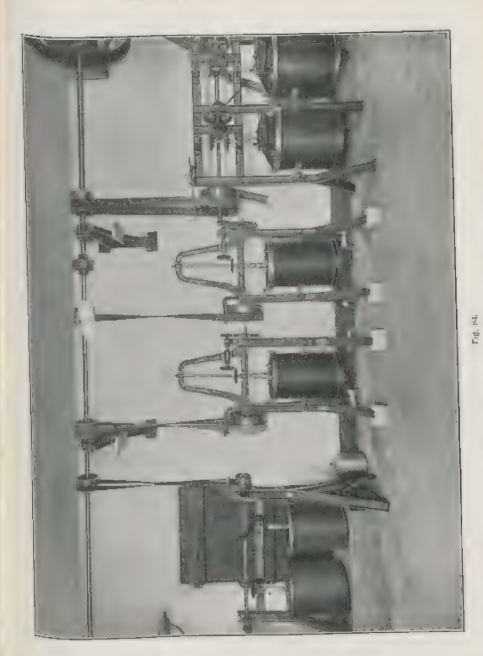
Enfleurage unter Benutzung von Öl. Auf dem schäßgehaltenen Chässis sieht man das mit Öl getränkte Tuch, Parfumeries de Seillans, Dép. du Var, Südfrankreich.

1 bis 3 g pro kg Fett<sup>1</sup>). Hierauf überläßt man das Gemenge mehrere Stunden der Ruhe und zieht das klare, wasserfreie Fett versichtig in die Vorratsgefäße ab. Das geschieht im Mai, zur Zeit der Orangenblüte. Das so behandelte Fett (le corps preparé) soll vorzüglich haltbar sein. B'sweilen verfährt man auch einfacher, indem man das auf die vorhin beschriebene Weise gereinigte Fett mit Benzoe (avonge benzoinee) oder mit Tolubalsam (axonge toluinée) digeriert, oder indem man es einige Augenblicke mit Pappelknospen (avonge populinee) erhitzt.

Das hier besprochene Verfahren ist das fast allgemein gebräuchliche. In vereinzelten Fällen benutzt man einen anderen Fettkörper, nämlich Olivenol oder Paraffinöl, die natürlich auch von tadelloser Beschalfenheit sein müssen, aber vorher nicht besonders präpariert werden. Früher wurde in Südfrankreich hauptsächlich Behenöl (von Moringa ptervgosperma Gärtn.), das nur sehr wenig zum Ranzigwerden neigt, verwendet, es ist aber gegenwärtig mit einem so hohen Zoll belegt, daß es nicht mehr in Frage kommt\*). Paraffinöl hat vor den Fetten den Vorteil unbegrenzter Haltbarkeit, kommt aber trotzdem aus dem weiter unten angegebenen Grunde weniger zur Anwendung. Bei den Chassis treten dann an die Stelle der Glasplatten Drahtgitter, auf d'e mit den betreffenden Ölen getränkte wollene Tücher gelegt werden, die man mit den Blüten bestreut. Im übrigen verfährt man wie oben beschrieben. Das parfümierte Ö, "Huile française", "Huile parlumée", "Huile antique", wird schließlich mittels hydraulischer Pressen aus den Tüchern herausgepreßt. Die Gewinnung des reinen Öls aus der Pomade oder der "Huile Irançaise" geschieht in ähnlicher Weise wie bei den konkreten Ölen. Die Pomade wird mit starkem Alkohol ausgezogen, entweder einfach durch längeres Schütteln in Glasflaschen oder im Fabrikbetriebe mit Hilfe von Apparaten, wie sie Fig, 64 zeigt. Die zylinderformigen Gefäße haben in ihrem Innern ein Rührwerk, das auf mechanische Weise in Bewegung gesetzt wird und

<sup>9</sup> Vgl. S. Piesse, Chimie des Parlams, Paris 1897, S. 59, 60; L.P. Durvelle, Fabrication des Essences et des Parlams. Paris 1908, S. 77. Siehe auch Jeangard et Satie, Recherches analytiques sur quelques essences de jusmin [Bull. Soc. Chim. III. 23 (1900), 555] und Hesse Über atherisches Jasmin-blütenol [Berl. Berichte 34 (1901), 291].

<sup>4</sup> Heckel, Rettie des cultures coloniales 5 (1961), 258.



Apparate zum Extrahieren der Pomaden mit Alkohol (Batteuses à extrait). Parfumeries de Seillans, Dép. du Var, Südfrankreich.

für eine gleichmäßige Vermischung des Fettes mit dem Alkohol sorgt. Die letzten Fettanteile werden auch hier durch Austrieren entfernt. Aus den so gewonnenen "Emraits aux ileurs" erhält man nach Beseitigung des Alkohols die "Essences").

Das zurückbleibende Fett ist zur Enfletrage nicht mehr brauchbar und findet unter dem Namen "corps epuise" in der Seifenindustrie Verwendung. Die benutzten Blüten dienen meist als Dünger, biswellen werden sie allerdings auch noch weiter auf "Essence concrète" verarbeitet.

Nach Hesse") ist die Enfleurage mit Fett in jeder Beziehung der mit Paraffinöl vorzuziehen, da wie vergleiehende Versache ergeben haben, Paraffinöl eine geringere Aufnahmefähigkeit für die Duftstoffe besitzt als Fett, wodurch die Ausbeuten an Ölgeringer ausfallen. Bei Enfleurage mit Fett lieferten 1000 kg Jasminblüten 1684 g ätherisches Öl, bei Enfleurage mit Paraffinöl nur 1053 g Öl).

Pretimatische Methode. Es hat im Laife der Zeit nicht an Versuchen gefehlt, das hier beschriehene Enflemageverfahren zu verhessern, doch sind dabei hesondere Erfolge nicht erzielt worden. Am bekanntesten ist die von A. Piver 1) ausgearbeitete "Pretimatische Methode" darin hestehend, daß man einen Luft- oder noch besser indifferenten Gasstrom (CO) zumächst durch die Blüten und dann durch eine Absorptionsflüssigkeit (Hissiges Fett oder Alkohol) leitet, wohet das Gas die Duftstoffe nitführt, die dann von der betreffenden Flüssigkeit aufgenommen werden. Die Apparate sind derartig eingerichtet, daß das Gas mehrmals hindurchpassiert. Das Verfahren soll den Vorzug haben, daß das Fett mit den Bläten nicht in Berührung kommund Vertuste an Fett daher ausgeschlossen sind, resp. daß man die Verwendung von Fett überhaupt umgehen und direkt zu den "Extrans aus tleurs" gelangen kann; praktisch ausgeübt worden ist es wohl memals.

# 2. Extraktion mit einem nicht flüchtigen Lösungsmittel in der Wärme:

Infusion, Mazeration oder Enflourage à chaud.

Bei diesem Verfahren benutzt man als Extraktionsmittel gereinigte (vgl. S. 276) tierische oder phanzliche Fette (Rinder-

- 9 Jeancard et Satte Ahrège de la Chimie des Parhums, Paris 1804, S. 13.
  - 9 Berl, Berichte 34 (1901), 293 ff.
- ) Bei der f.straktion mit Petroläther liefern nach Hiesse 1000 kg Jasinm blüten nur ca. 178 g flüchtiges Öl. Vgf. Berl. Berichte 33 (1900), 1589.
- 9 Der Piversche Absorptionsapparat ist in Wagners labreshericht 1861, S. 499 abgebildet.



142 E.J.

Apparate für Mazeration und Trennung des Fettes von den Biüten durch Zentrifugen. Schimmel & Co.

fett, Schweinefett, Olivenöl) oder auch Paraffinöl. Letzteres eignet sich wen ger dazu, da, wie schon bei dem Enfleuragevertahren erwähnt, sein Absorptionsvermögen für Duftstoffe geringer ist als das der Fette. Auch festes Paraffin (Smp. 60°) findet bisweilen Anwendung. Mit diesem erhält man Produkte, die selbst in den Tropen fest bleiben und zu ihrer Versendung keiner besonderen Gefäße bedürfen.

Die zu extranierenden Blüten werden in das flüssige, auf etwa 50 bis 70° erwärmte l'ett hineingebracht, indem man sie entweder direkt in das geschmolzene Fett einträgt oder, in Säckehen aus feiner Leinwand eingebunden, in das Fett hineinhängt. Die Extraktionszeit wechselt je nach der Art des Pflanzenmaterials und dauert bis zu 48 Stunden. Das Aroma der Pomade ist um so feiner, je weniger lange die Pflanzenteile mit dem Fett in Berührung bleiben; andernfalls gehen auch noch andere, den Geruch beeinträchtigende Stoffe in das Fett über. Nach der Extraktion wird das Fett unter Anwendung hydraulischer Pressen oder durch Zentrifugieren (Fig. 65, S. 281) von den Pflanzenteilen befreit und nunmehr mit neuen Blütenmengen behandelt; das wird 10 bis 15 mal wiederholt<sup>1</sup>), bis das Fett die gewünschte Geruchsstärke besitzt. Die so gewonnenen B ütenauszüge führen die gleichen Bezeichnungen wie die beim Enfleurageverfahren erhaltenen und werden in derselben Weise auf ätherisches Öl verarbeitet. Auch hier findet das mit Alkohol behandelte Fett nicht von neuem Verwendung, sondern wird unter dem Namen "corps épuisé" an die Seifenindustrie abgegeben.

Man wendet dies Verfahren bei Veilehen, Rosen, Orangenblüten, Maiglöckehen u. a. an, während Jasmin, Tuberose, Jonquille wegen der geringeren Ausbeute nicht so behandelt werden.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Nach Labbé im Durchschnitt 6 bis 8 mal, H. Labbé, Essais des Huiles essentielles, Paris, S. 11.

Hauptbestandteile der ätherischen Öle, natürliche und künstliche Riechstoffe.



Die ätherischen Öle sind im Pflanzenreiche sehr verbreitet, besonders sind es die Phanerogamen, in denen sie vorkommen, doch sind auch aus einigen Kryptogamen ätherische Öle gewonnen worden.

In den meisten Fällen finden sieh die Öle fertig gebildet in den verschiedenen Organen der Pflanze, in Blättern, Blüten. Früchten, Stengeln und Wurzeln vor, abgesondert entweder in Drüsenhaaren oder in kanalförmigen, interzellularen Behältern; nur einige wenige entstehen erst durch Spaltung anderer von den Pllanzen gebildeter Verbindungen, wie das Bittermandelöl aus dem Amygdalin, Senföl aus Sinigrin. Über ihre Entstehung und ihre Beziehungen zu den übrigen Bestandteilen des pflanzlichen Organismus ist nichts Genaues bekannt, nur steht soviel fest, daß sie während des Lebensprozesses gebildete Ausscheidungen sind, die für den direkten Stoffwechsel keine Bedeutung mehr haben. Damit sind sie aber für die Pflanze selbst nicht nutzlos geworden, vielmehr geben sie ein wirksames Mittel ab, die für die Bestäubung notwendigen Insekten anzulocken oder die Pflanze vor Angreifern zu schützen. Einheitliche chemische Verbindungen sind die ätherischen Öle nicht, sondern Gemische von Substanzen, die den verschiedensten Körperklassen angehören.

Die aus einzelnen Organen derselben Pflanze gewonnenen Öle sind häufig verschieden zusammengesetzt und zeigen infolgedessen auch mehr oder weniger stark voneinander abweichende Eigenschaften. Beispielsweise hat das Öl aus den Wurzeln des Zimtstrauchs eine ganz andere Zusammensetzung als das der Zimtrinde, das wiederum nur wenig Ähnlichkeit mit dem Blätteröle hat. Aber auch die aus denselben Teilen

derselben Pflanze dargestellten Öle weisen häufig beträchtliche Unterschiede auf, die durch einen mehr oder weniger fortgeschrittenen Reifezustand, oder durch klimatische oder Bodenverhältnisse zu erklären sind. Selbst aus demselben Material können oft durch Änderung des Destillationsverfahrens verschiedene Öle erhalten werden.

Unter den Bestandteilen eines ätherischen Öles findet sieh häufig einer, der der hauptsächliche Träger des Geruches und somit auch der wertvollste Teil des Öles ist; das Bestreben, diesen in möglichst konzentriertem und reinem Zustande darzustellen, dürfte wohl zuerst den Anstoß zur wissenschaftlichen Untersuchung der ätherischen Ole gegeben haben. Diese konnte, solange die organische Chemie noch in ihren Anfängen war, nicht von großem Erfolge sein; erst durch die mit dem Fortschreiten der Wissenschaft Hand in Hand gehende Verbesserung der Untersuchungsmethoden erhielt man einen Einblick in die Natur der ätherischen Öle und damit auch die Gewißheit, daß man es in ihnen mit einer Menge komplizierter Verbindungen zu tun habe. Wie allmählich durch systematische Forschung, namentlich in neuerer Zeit, das Gebiet erschlossen wurde, ist im geschichtlichen Teile gezeigt worden; im nachfolgenden sollen die Ergebnisse der Forschung, soweit sie die in ätherischen Ölen vorkommenden, genügend charakterisierten Verbindungen betrifft, mitgeteilt werden, wobei gelegentlich auch einige nur auf synthetischem Wege gewonnene Verbindungen erwähnt werden soften. Aus naheliegenden Gründen mußte eine eingehende Schilderung ihres chemischen Verhaltens unterbleiben, es ist vielmehr nur das berücksichtigt, was zur Abscheidung, Erkennung und Identifizierung der einzelnen Verbindungen von Bedeutung ist. Wegen weiterer Auskunft sei auf die größeren Handbücher der organischen Chemie verwiesen. Von besonderem Nutzen wird allen denen, die sieh mit der wissenschaftlichen Untersuchung ätherischer Öle beschäftigen, das klassische Werk Otto Wallachs') "Terpene und Campher", sowie das von Semmler<sup>2</sup>) verfaßte, ausführliche Handbuch sein, das in der

O. Wallach, Terpene und Campher. Zusammenfassung eigener Untersuchungen a. d. Gebiet der alleyelischen Kohlenstoffverbindungen. Leipzig 1909.

<sup>7)</sup> F. W. Semmler, Die ätherischen Öte nach ihren chemischen Bestandteilen. Leipzig 1906 1907,

gewaltigen Literatur über die Bestandteile von ätherischen Ölen einen Überblick und eine schneile Orientierung ermöglicht, besonders auch, da es nicht nur einzelne Klassen, sondern die gesamten, in ätherischen Ölen beobachteten Verbindungen ein-

gehend bespricht.

Die Zerlegung eines ätherischen Öles ist insofern mit Schwierigkeiten verknüplt, als die meisten seiner Bestandteile flüssig sind und also im allgemeinen nur — falls sie unzersetzt fluchtig sind — durch fraktionierte Destillation voneinander getrennt werden können. Ehe man jedoch an die Austührung dieses Verfahrens geht, empfichlt es sich, das Untersuchungsobjekt einer Vorprüfung zu unterziehen, da die dabei erhaltenen Resultate manchmal eine Vereinfachung des Untersuchungsganges möglich machen. Die Vorprüfung erstreckt sich zunächst darauf, die physikalischen Eigenschaften und Konstanten sowie die elementare Zusammensetzung des betreffenden Öles zu ermitteln und ferner festzustellen, ob bei Anwendung gewisser Gruppenreagentien die auf die Anwesenheit eines Vertreters der einen oder anderen Körperklasse deutenden Erscheinungen eintreten oder nicht.

Unter den physikalischen Konstanten sind es besonders das spezifische Gewicht, die optischen Eigenschaften und das Verhalten der Öle in der Kälte und Wärme, welche Schlüsse auf die Zusammensetzung gestatten. So deutet ein spezifisches Gewicht unter 0,90 auf die Anwesenheit großer Mengen von Terpenen oder Verbindungen hin, die der Fettreihe angehören. Das Öl von Pinus Sabiniana mit dia. 0,70, Heracleumöl mit dia. 0,80 bis 0,88 und Rautenöl mit din 0,833 bis 0,840 sind diejenigen unter den ätherischen Ölen, welche das niedrigste spezifische Gewicht besitzen; sie bestehen der Hauptsache nach aus aliphatischen Verbindungen. Pomeranzenöl, dessen Hauptbestandteil das Terpen Limonen ist, hat das spezifische Gewicht 0,848 bis 0,857, das fast ganz aus Kohlenwasserstoffen Cie Hin der Terpenreihe zusammengesetzte Terpentinöl ein solches von 0,850 his 0,875. Ist das spezifische Gewicht, wie es bei der Mehrzahl der ätherischen Öle zutrifft, dagegen höher als 0,90, so liegt meist ein Gemisch verschiedener Klassen von Verbindungen vor, während, wenn es über 1,0 steigt, die Anwesenheit von Körpern der aromatischen Reihe oder, falls das Öl schwefeloder stickstoffhaltig befunden wird, von Sulfiden, Nitrilen oder senfölartigen Verbindungen wahrscheinlich ist.

Die optischen Eigenschaften, Polarisation und Brechung, sind, solange es sieh nicht um reine Verbindungen oder den Nachweis einer Verfälschung handelt, weniger verwertbare Merkmale; aus der optischen Aktivität läßt sich nur der Schluß ziehen, daß Verbindungen mit einem asymmetrischen Kohlenstoffutom vorliegen, während hohes Brechungsvermögen auf das Vorhandensein von Körpern mit Doppelbindungen hinweist, wodurch eventuell Schlüsse ermöglicht werden, ob aliphatische oder cyclische resp. bicyclische Verbindungen vorliegen.

Manche ätherischen Öle scheiden, wenn sie einer niederen Temperatur ausgesetzt werden, einen ihrer Bestandteile in kristallmischer Form ab; einige sind sogar bei Zimmertemperatur mit Kristallen durchsetzt, wie z. B. Rosenöl, oder haben butterartige Beschaffenheit, wie Irisöl, Moschuskörneröl und andere, Derartige mit dem Namen "Stearoptene" oder "Campher" bezeichnete Ausscheidungen sind meist paraffinartige Körper, höhere Glieder der Fettsäurereihe, wie Laurinsäure, Myristmsäure, Palmitinsäure oder aromatische oder alicyclische Verbindungen; eine Ausnahme macht allein das Methylnonylketon des Rautenöles.

Die meisten ätherischen Öle beginnen, wenn sie sieh bei Atmosphärendruck unzersetzt destillieren lassen, oberhalb 150° zu sieden; ausgenommen sind die schwefelhaltigen und solche ätherischen Öle, die, wie z. B. das Destillationsprodukt des Terpentins von *Pinus Sabiniana* oder das Öl von *Pittosporum resinilerum*, der Paraffin- oder Olefinreihe angehörende Kohlenwasserstoffe von niedrigem Siedepunkt enthalten. Bei Abwesenheit sauerstoffhaltiger Verbindungen deutet eine Siedetemperatur unter 200° auf Terpene, eine solche zwischen 250 und 280° auf Sesquiterpene, über 300° auf Polyterpene.

In ihrer elementaren Zusammensetzung weisen die ätherischen Öle keine große Mannigfaltigkeit auf. Sie enthalten alle die Elemente Kohlenstoff und Wasserstoff, zu denen sich bei den meisten noch Sauerstoff in größerer oder geringerer Menge gesellt; seltener finden sich Stickstoff und Schwefel oder diese beiden Elemente zugleich. Über die An- oder Abwesenheit von Sauerstoff kann nur eine quantitative Prüfung eine Elementar-

analyse, entscheiden; ein geringer Gehalt an diesem Element, bis zu etwa 5" «. läßt auf hohen Gehalt an Kohlenwasserstoffen schließen. Das Vorhandensein von Schwefel, den man durch Oxydation mit konzentrierter Salpetersäure, am besten im geschlossenen Ronre, in die leicht nachzuweisende Schwefelsäure überführt, zeigt Senföle, Sulfide oder Polystiffide an. Stickstoffhaltige Verbindungen werden durch Erhitzen mit Kalium oder Natmum in Cyanverbindungen umgewandelt und durch die Berlinerblau-Reaktion kenntlich gemacht; etwaiger Stickstoffgehalt ätherischer Öle rührt meist von Nitrilen her, nur wenn gleichzeitig auch Schwefel vorhanden ist, liegen senfölartige Verbindungen vor, die sich in der Regel schon durch einen enarakteristischen Geruch verraten.

Ist man sich über die elementare Zusammensetzung eines Öles klar, so kann man sich durch Anwendung einiger Reagentien Gewißneit verschaffen, ob bei der genaueren Untersuchung auf die eine oder andere Körperklasse Rücksicht zu nehmen ist der nicht.

Zeigt das Öl saure Reaktion, so enthält es entweder Säuren oder Phenole (geringe Mengen freier Fettsäuren kommen hin und wieder als Zersetzungsprodukte von Estern vor); größere Mengen geben sich durch die Volumverminderung zu erkennen, die das Öl beim Schütteln mit Carbonatlösung oder Lauge erleidet. Verseift man eine Probe des Öles mit alkoholischer Kalilauge von bekanntem Gehalte, so läßt sich durch Zurückt'trieren mit Säuren leicht ermitteln, oh Alkali gebunden worden ist; enthält das Öl keine freien Säuren oder Aldehyde, so ist das Alkali zur Verseifung eines Esters oder Aufspaltung eines Lactons verbraucht worden. Alkoholische Verbindungen können durch Kochen mit Acetanhydrid in Acetate umgewandelt werden; ob solche geoildet wurden und mithin Alkohole im Untersuchungsobjekte enthalten sind, sieht man daran, daß die nach der Acetylierung zur Verseifung nötige Menge Alkali größer geworden ist, als sie vorher war. Aldehyde und manche Ketone geben beim Schütteln mit Alkalibisulfitlösung kristallinische Abscheidungen, oder beim Behandeln mit Hydroxylamin oder Semicarbazid in alkoholisch-wäßriger Lösung stickstoffhaltige, im Wasserdampfstrom meist schwer flüchtige Verbindungen. Äther, die in Gestalt von Phenoläthern manchmal vorkommen, können durch eine qualitative Probe nach dem Zeiselschen Verfahren nachgewiesen werden.

Haben diese Reaktionen die Anwesenheit der einen oder anderen Verbindung dargetan, so kann man sich die Untersuchung dadurch vereinfachen, daß man diejenigen Bestandteile des Öles, die sich ohne Destillation eutfernen lassen, von den übrigen - vorausgesetzt, daß diese durch das beabsiehtigte Abscheidungsverfahren nicht verändert werden - trennt und dann nur das zurückble bende Öl der Fraktionierung unterwirft. Es ist aber wohl zu beachten, daß diese Abscheidung eines Bestandteiles niemals vollständig ist, da durch die begieitenden Verbindungen stets ein Teil des betreffenden Körpers der Reaktion entzogen wird; bei der Destillation des nicht reagierenden Rückstandes muß man immer noch auf kleine Mengen iener Verbindungen rechnen. So lassen sich Aldehyde und einige Ketone durch Schütteln mit Bisulfitlösung - gegebenen Falls unter Zasatz von etwas Alkohol, um das Eintreten der Reaktion zu beschleunigen - abtrennen und nach entsprechender Reinigung der kristallinischen Doppelverbindung (durch mehrfaches Waschen mit Alkohol und Äther) nach deren Zerlegung mit Alkalien oder verdünnten Säuren in ziemlich reinem Zustande gewinnen. Freie Säuren und Phenole gehen beim Schütteln der Öle mit wäßrigen Laugen in der Kälte in Lösung und können aus den alkalischen Flüssigkeiten, die vorher durch Ausschütteln mit Äther von indifferenten Verbindungen befreit worden sind, durch verdünnte Säuren abgeschieden werden; liegen Gemische von Säuren und Phenolen vor, so trennt man sie durch Carbonatlösung. Basische Verbindungen, z. B. Indol oder Anthranilsäureester, können auf entsprechende Weise mit verdünnten Säuren ausgeschüttelt werden. Lactone liefern beim Erwärmen mit alkoholischem Alkali Salze der entsprechenden Oxysäure und werden aus deren Lösungen durch Säurezusatz als Oxysäuren der Lactone gefällt; gleichzeitig vorhandene Ester werden verseift, Aldehyde und Ketone aber verändert und teilweise zerstört. Schwefelhaltige Verhindungen kann man oft als Ouecksilberverbindungen ausfällen oder als Thieharnstoffe isolieren.

Kann man keine der im vorstehenden erwähnten Abkürzungen der Untersuchung vornehmen, so unterwirft man das — bei Ester-

gehalt zweckmäßig vorher verseiste – Öl der fraktionierten Destillation, entweder bei gewöhnlichem oder bei vermindertem Druck. Die dabei gebräuchlichen Apparate und Methoden müssen als bekannt vorausgesetzt werden; als guter Wegweiser für die Destillation im Vakuum ist die Anschützsche Broschüre<sup>1</sup>) über diesen Cegenstand zu empfehlen. Die nach sorgfältiger Fraktionierung erhaltenen einzelnen Fraktionen prüft man in der schon angegebenen Weise auf in ihnen enthaltene Verbindungen, wobei der durch Erfahrung geübte Geruch wesentliche Dienste zu leisten vermag, und sucht diese, wenn möglich, durch kristallisierte Derivate zu reinigen und zu identifizieren.

Ketone, die sich nicht mit Bisulfit verbinden, wie z. B. Menthon, Campher, Fenenon, führt man in die Oxime oder Semicarbazone über: letztere haben vor den Oximen, die bei der Behandlung mit Säuren vielfach eine Umlagerung erleiden, den Vorzug, daß sich aus ihnen in den meisten Fällen die Ketone zurückgewinnen lassen. Bei einzelnen Ketonen, wie beispielsweise bei Carvon und Pulegon, kann man ihre Eigenschaft, Verbindungen mit Natriumsalfit einzugehen, zur Abscheidung benutzen.

Alkohole werden durch ihre Fähigkeit, Ester zu bilden oder mit Phenylisocyanat (Carbanil) Phenylurethane zu geben, charakterisiert. Ihre Reinigung kann meist durch schwer flüchtige Ester einbasischer Säuren, wie Benzoesäure, oder durch die sauren Ester zweibasischer Säuren, wie Bernsteinsäure, Phthalsäure u. a. erfolgen; bei manchen primären Alkoholen läßt sich auch die Eigenschaft, mit wasserfreiem Chlorealeium kristallisierte, durch Wasser zersetzbare Verbindungen zu liefern, zur Absecheidung verwerten.

Kohlenwasserstoffe endlich befreit man durch mehrmals zu wiederholende Behandlung mit metallischem Natrium von den meisten sauerstoffhaltigen Verbindungen; destilliert man unter vermindertem Druck, so ist bei niedrig siedenden Kohlenwasserstoffen die Anwendung der flüssigen Legierung von Kalium mit Natrium zu empfehlen.

Was nun die in ätherischen Ölen vorkommenden Verbindungen selbst betrifft, so gehören sie teils der aliphatischen, teils

<sup>1)</sup> Die Destillation unter vermindertem Druck, 2. Aufl. Bonn 1895.

der aromatischen und alicyclischen Reihe an und verteilen sieh auf eine ganze Anzahl Körperklassen. Eine große Verbreitung besitzen die Kohlenwasserstoffe, hauptsächlich diejenigen der Forme. C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>; von größerer Bedeutung sind indessen die sauerstoffhaltigen Körper, weil sie meist die Träger des charakteristischen Geruches des betreffenden Öles sind. Außer den Kohlenwasserstoffen hat man in ätherischen Ölen Alkohole, Aldehyde, Säuren, Ester, Ketone, Phenole, Phenoläther, Lactone, Chinone und Oxyde, ferner noch Basen, Sultide, Mercaptane, Nitrile und Senföle gefunden.

# Kohlenwasserstoffe.

# a) Aliphatische Kohlenwasserstoffe.

Das niedrigste bisher in ätherischen Ölen aufgefundene Glied der Grenzkohlenwasserstoffe  $C_nH_{2n-2}$  ist das normale Heptan,  $C_1H_m$  (Sdp. 98,5 bis 99";  $d_{1n}$ , 0,6880), das neben geringen Mengen anderer Verbindungen durch Destillation des Harzsaftes der in Californien verbreiteten *Pinus Sabiniana* und *P. Jeffreyi* sowie aus den Früchten von *Pittosporum resiniferum* gewonnen worden ist.

Die höheren Glieder der Grenzkohlenwasserstoffe und auch wohl der Olefine kommen ziemlich häufig im Pflanzenreiche vor; sie bilden die wachsartigen Überzüge und Ausscheidungen auf Blättern, Blüten, Samen usw.; in ätherischen Ölen begegnet man ihnen seltener, was seinen Grund in ihrer Schwerflüchtigkeit hat. Sie scheiden sich manchmal beim Abkühlen der Öle in kristallinischer Form aus oder bleiben bei der fraktionierten Destillation im Rückstande; nur beim Rosenöl und Kamillenöl ist der Gehalt an Paraffinen so groß, daß das Öl bereits bei mittlerer Temperatur erstarrt. Es ist zweifelhaft, ob diese Kohlenwasserstoffe stets einheitlich sind; in der Mehrzanl dürften sie, wie es besonders beim Rosenöle nachgewiesen ist, Gemische von Homologen sein. Das ist um so eher anzunehmen, als ihre

Schmelzpunkte selten mit denjenigen bereits bekannter Kohlenwasserstoffe übereinstimmen. Man erhält sie gewöhnlich, mit Ausnahme der kohlenstoffärmeren Glieder, die, wie das Heptan, flüssig sind, als weiße, geruchlose, blättrig-kristallinische Massen, die in kaltem Alkohol sehwer, in heißem Alkohol und den übrigen organischen Lösungsmitteln leicht löslich sind. Sie zeichnen sich durch ihre außerordentliche Beständigkeit gegen konzentrierte Säuren und Oxydationsmittel in der Kälte aus.

Außer dem bei etwa 35" schmelzenden Rosenstearopten, das sich durch Destillation im Vakuum in zwei Anteite vom Schmelzpunkte 22" und 40 bis 41" zerlegen läßt, sind auch sonst Paraffine (oder Olefine) besonders in Blütenölen gefunden worden. Es wurden Paraffine mit folgenden Schmelzpunkten isoliert aus:

Öl von Kaempleria Galanga	Smp.	10"
Pappelknospenöl, Gemenge homologer		
Paraffine mit den Smp. 53 bis 54",		
57 bis 58°, 62 bis 63", 67 bis 68".		
Birkenknospenöl	u	50"
Hanföl	11	63 bis 64"
Sassafrasblätteröl	49	58"
Pelargoniumöl	p.r	631
Jaborandiblätteröl	N	28 bis 29"
Neroliël (Aurade)	11	ວຣົ'
Öl von Evodia simpley	la:	80 bis 81"
Öl einiger Cistus-Arten	11	64"
Kümmelkrautöl	11	64"
Dillöl	7.1	64"
Wintergrünöl (von Betula u. Gaultheria)		65,51
Verbenaöl	**	62,51
Ól von Helichrysum angustifolium	п	67"
Römisch Kamillenöl		63 bis 64"
Kamillenöl	rf:	53 bis 54'
Öl von Chrysanthemum einerariaefolium	11	64"
Armikablittenöl	Н	63"

Außerdem hat man Paraffine festgestellt im Öl der Blüten von Spiraea- und Turnera-Arten, im Kerbelöl, im Hollunderblütenöl, im Öl von Monarda didyma, von Inula viscosa u. a. Von olefinischen Kohlenwasserstoffen ist bisher nur das Octylen, C., H<sub>pt</sub> (Sdp. 123 bis 124°; d 0,7275; n<sub>t</sub>, 1,4066), im Bergamott- und Citronenöl nachgewiesen worden; vielleicht kommt es auch im Linaloeöl vor; das wegen seiner nahen Beziehungen zu den Terpenen interessante Isopren, C, H<sub>st</sub> ist nur als Zersetzungsprodukt des Kautschuks oder Terpentinöls heobachtet worden.

Dagegen hat man der Formel  $C_nH_{2n-1}$  entsprechende Kohlen-wasserstoffe mit drei Doppelbindungen gefunden, die, in der Zusammensetzung mit den Terpenen übereinstimmend, sieh von diesen auch niedrigeres spezifisches Gewicht, sowie geringeres Brechungsvermögen unterscheiden. Diese von Semmler als "olefinische Terpene" bezeichneten Körper zeigen große Neigung zum Verharzen, namentlich wenn sie bei gewöhnlichem Druck destilliert werden.

Der erste dieser olefinischen Koltlenwasserstoffe wurde von Power und Kleber\*) im Bayöle gefunden und Myrcen genannt; später ist es im Vorlaufe des Öls von Lippia citriodora nachgewiesen worden. Wahrscheinlich kommt es auch im westindischen Lemongras- und im Linaloeöl vor. Barbier fand Myrcen in den Dehydratationsprodukten des Einalools. Seine Konstitution ist noch nicht ganz sicher ermittelt, dürfte aber durch eine der beiden oben angeführten Formeln auszudrücken sein. Die Konstanten werden wie folgt angegeben:

	Sup.	Sdp. (20 mm)	Ц,	l'în
Poweru. Kleber!)	167"	67 bis 68"	0,8023	1,4673
Semmler4)	171 bis 172"	67 bis 68"		1,4073
Enklaar")	166 his 168"		0,8013	1,4700 (bei 19")

J Pharm, Rundsch, (Neuvorlo 13 (1895), 61,

Berl, Berichte 34 (1901), 3126.

<sup>1</sup> Over Ocimeen en Myreeen, liene Bijdrage tot de kennis van de ahphatische Terpenen, Inaug-Dissert, lipe (Holland) 1905.

Durch Reduktion mit Natrium und Alkohol nach Semmler entsteht aus Myreen Dihydromyreen, C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>, eine Flüssigkeit mit tolgenden Eigenschaften: Sdp. 171,5 bis 173,5", d 0,7802, n<sub>11</sub>, 1,4501 (Semmler)). Enklaar gibt an: Sdp. 167 bis 169" (korr. bei 770 mm), d<sub>12</sub>, 0,7852, n<sub>102</sub>, 1,4514. Aus Dihydromyreen stellte Enklaar ein bei 88' sehmelzendes Tetrabromid dar.

Power und Kleber erhielten aus Myrcen bei der Hydratation mit Eisessig und Schwefelsäure bei 40" nach dem Bertramschen Verfahren") ein lavendelartig riechendes Acetat, das beim Verseiten, nach ihrer Meinung, Linalool lieferte. Dagegen glaubte Barbier") bei der Hydratation einen neuen Alkohol bekommen zu haben, den er Myrcenol nannte. Enklaar (loc. cit.) erhielt aus Myrcenol ein bei 68" schmelzendes, kristallinisches, von dem des Linalools verschiedenes Phenylurethan. Myrcenol hat nach Enklaar tolgende Konstanten: Sdp. 99" (10 mm), d<sub>10</sub>, 0,9032, n<sub>10</sub>, 1,4806.

Durch Kaliumpermanganat wird Myrcen zu Bernsteinsäure oxydiert. Der Nachweis des Myrcens gelingt durch Darstellung des oben erwähnten Dihydromyrcens, sowie nach Enklaar durch das Myrcenoltetrabromid vom Smp. 88". Myrcen polymerisiert sich leicht zu Dimyrcen, das durch Bildung eines sich bei 163"

zersetzenden Nitrosits ausgezeichnet ist.

#### Ocimen.

Dieses aliphatische Terpen ist mit Myrcen isomer, unterscheidet sich von letzterem aber wahrscheinlich durch die Stellung der Doppelbindungen. Es wurde von van Romburgh im Öl von Ocimum Basilicum entdeckt und ist vielleicht auch im Esdragonöl enthalten. Sdp. 73 bis 74" (21 mm); d<sub>ep</sub> 0,794; d<sub>17</sub> 0,801; n<sub>17</sub> 1,4861.

Das bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entstehende

Dihydroocimen ist identisen mit Dihydromyrcen.

Enklaar erhielt aus Ocimen bei der Hydrataton nach Bertram?) Ocimenol [Sdp. 97" (10 mm); d<sub>15</sub> 0,901; n<sub>165</sub> 1,4900], das ein bei 72" schmelzendes Phenylurethan liefert.

h Be t. Ber cine 31 (1901), 3126.

<sup>1</sup> D.R.P. 80711.

<sup>)</sup> Compt. rend. 132 (1901), 1048; Bull. Soc. chim. III, 25 (1904), 687.

Beim Erhitzen entsteht aus Ocimen Alloocimen, das vielleicht mit Ocimen stereoisomer ist. Die Konstanten weisen etwas höhere Werte als die des Ocimens auf: Sch. 81" (12 mm), d<sub>10</sub>, 0,8182, n<sub>10</sub>, 1,5296.

Außerdem sind noch aliphatische Terpene gefunden worden im Flopfenöl<sup>1</sup>), im Öl des indischen Hanfs (*Cannabis indica*)<sup>2</sup>), im Sassafrasblätteröl<sup>2</sup>), im Rosmarinöl<sup>3</sup>) und im Smyrnaer Origanumöl<sup>3</sup>).

Zu erwähnen ist auch das Vorkommen eines obefinischen Sesquiterpens  $C_{\rm L}(H_{\rm H})$  im Citronellöl mit den Konstanten: Sdp. 270 bis 280° (Atmosphärendruck), 157° (15 mm),  $d_{\rm LS}$  0,8643,  $\sigma_{\rm HS}$  + 1°28′,  $\sigma_{\rm pas}$  1,51849.

### b) Aromatische Kohlenwasserstoffe.

Ein Kohlenwasserstoff der aromatischen Reihe von der Zusammensetzung C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>, ist von Lunge und Steinkauler ) in dem aus den Nadeln der Mammutfichte, Segnoia gigantea, erhaltenen ätherischen Öle gefunden und Sequoien genannt worden. Es sind blättrige Kristalle mit rötlicher Fluorescenz, die bei 105" sehmetzen und bei 290 bis 300" (unkorr.) sieden, die aber mit keinem der bisher bekannten Kohlenwasserstoffe der gleichen Zusammensetzung, wie Fluoren usw., identisch sind. Mit Pikrinsäure entsteht ein Additionsprodukt, das in noten Nadeln kristallisiert.

Bemerkenswert ist auch das in einem Nelkenstielöl, im Öleiner Storaxrinde und im Irisöl beobachtete Vorkemmen von Naphthalin, das durch seinen Schmelzpunkt (7º bis 80°), seinen Siedepunkt (218°) und ein bei 149° schmelzendes Pikratteicht zu charakterisieren ist.

<sup>9</sup> Chapman, Journ. chem. Sec. 67 (1895), 54.

<sup>1)</sup> murn, chem. Soc. 69 (1896), 530.

<sup>3</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1896, 71.

b) Arch, der Pharm, 285 (1897), 585,

<sup>1</sup> Gildemeister, Arch. der Pharm. 283 (1895), 184.

<sup>1)</sup> dericht von Schimmel & Co. Oktober 1809, 20,

<sup>1</sup> Berl, Berichte 13 (1880), 1656; 14 (1881), 2202.

Styrol.

CH

HC CH

HC CH

C-CH:CH,

Der einfachste aromatische Kohlenwasserstoff mit ungesättigter Seitenkette, der sich in ätherischen Ölen findet, ist das wahrsche nlich durch Zerfall von Zimtsäure entstehende Styrol (Vinylbenzol), das in Storaxölen und im Xanthorrhoealiarzöl nachgewiesen worden ist.

Styrol ist eine farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von angenehmem Geruche, die sich bei längerem Aufbewahren, sehneller beim Erwärmen oder in Berührung mit Säuren, zu einer festen, durchsichtigen, glasartigen und geruchlosen Masse, Metastyrol (C. II.),, polymerisiert.

Über seine Eigenschaften finden sich folgende Angaben:

Sdp. 144 bis 144,5"1).

Sdp. 140" (760 mm), d., 0,9074, n., 1,54030").

Sdp. 146,2", d. 0,9251 ), d. 0,90595, n., 1,54344").

Reines Styrol ist optisch inaktiv; verdünnte Salpetersäure oder Chromsäuregemisch oxydieren es zu Benzoesäure; bei der Reduktion liefert es Äthylbenzol.

Zum Nachweis des Styrots benutzt man das gut kristallisierende Styroldibromid, C<sub>n</sub>H<sub>3</sub>-CHBr-CH<sub>2</sub>Br, das man durch Eintropfenlassen von Brom (17 T.) in eine mit dem doppelten Volumen Äther hergestellte Lösung des Kohlenwasserstoffes (10 T.) erhält!). Beim Verdunsten des Äthers bleibt das Bromid in Kristallen zurück, die nach dem Umkristallisieren aus 80-prozent. Alkohol den Smp. 74 bis 74.5° besitzen.

) Brühl, Liebigs Annalen 225 (1886), 15, 3 Weger, Liebigs Annalen 221 (1886), 69,

h Beobachtung im Laboratorium von Schimmel & Co.

Nassini u. Bern territer, Gazz, chim. ital. 45 (1885), 50 Jahresber, d. Chem. 1886, 314.

n Zincke, Liebigs Annalen 266 (1883), 288,

P-Cymol.

CH,
C

HC CH

HC CH

C

H,C-CH-CH.

Von den als Cymole bezeichneten Kohlenwasserstoffen C<sub>10</sub>, H<sub>11</sub> sind für die Chemie der ätherischen Öle bloß die m- und p-Verbindung von Bedeutung. Während m-Cymol nur als Zersetzungsoder Abbauprodukt (Kelbe, trockne Destillation des Kolop ioniums; Wallach, Wasserentziehung aus Fenchon; Baeyer, Abspaltung von Wasserstoff aus Sylvestren) beobachtet worden ist, ist p-Cymol ein öfter vorkommender Bestandteil atherischer Öle.

Es ist bisher in folgenden ätherischen Ölen gefunden worden: im schwedischen und russischen Terpentinöl, im Öl von Cupressus sempervirens, im Sternanisöl, Muskatnußöl, Boldoblätteröl, Ceylon Zimtöl, Seychellen-Zuntrindenöl, Cascarillöl, Citronenöl, im Öl von Canarium Cumingii, im Öl von Eucalyptus haemastoma, im Ajowanöl, im Corianderöl, im Cuminöl, im Öl von Cicuta virosa, im Angelicawurzelö., in den Ölen von Monarda punctata, M. fistulosa, Satureja hortensis, S. Hymbra, im Triester, Smyrnaer und cyprischen Origanumöl, Salbeiöl, in den Ölen von Thymus vulgaris, Th. Serpyllum, Th. capitatus und im amerikanischen Wurmsamenöl.

Aber ebenso wie das in-Cymol ist p-Cymol auch off als Umwandlungsprodukt erhalten worden, z. B. aus Pinen Terpinen, Cuminalkohol, Laurineencampher, Sabinol, Thujon, Carvenon, Dihydrocarvon, Carvon und Citral.

Das als Seifenparfüm Verwendung findende "Thymen", womit man die Kohlenwasserstoffe des Ajowanöls bezeichnet, besteht, neben einigen Terpenen, in der Hauptsache aus Cymol (s. unter Ajowanöl).

Früher meinte man, daß alle Terpene Hydroderivate dieses Kohlenwasserstoffes seien; diese Auffassung ist indessen nach neueren Untersuchungen nicht zutreffend. Erwähnenswert ist, daß einige Verbindungen der Formel C<sub>In</sub>H<sub>B</sub> O durch Wasserentziehung in p-Cymol umgewandelt werden können, z. B. Campher und Citral.

Cymol ist eine farblose, angenehm rechende Flüssigkeit.

Sdp. 175 bis 176", d., 0,86021).

Sdp. 175,2 bis 175,9° (752 mm), d<sub>3</sub>° 0,8551, n<sub>0</sub> 1,48456°). Sdp. 173,5 bis 174,5" (763 mm), a<sub>10</sub> 0,8595, d<sub>30</sub> 0,8588, n<sub>0</sub> 1,479°).

An einem aus Campher dargestellten Präparat wurde im Laboratorium von Schimmel & Co. ermittelt:

Sdp. 174,5 bis 176" (761 mm), d<sub>15</sub> 0,863, n<sub>D15</sub>, 1,49015.

Der reine Kohlenwasserstoff ist optisch inaktiv; durch verdünnte Salpetersäure und Chromsäuregemisch wird er zu p-Toluylsäure und schließlich zu Terephthalsäure oxydiert. Kaliumpermanganat greift ihn nur schwer an; deshalb können mit Cymol gleichsiedende Terpene durch Behandeln mit verdünnter Permanganatlösung in der Kälte entfernt werden. Etwa anwesendes Cineol, das bei derselben Temperatur siedet, kann mit Hilfe der Bromwasserstoffverbindung abgetrennt werden. Zum Nachweis führt man das Cymol mit konzentrierter heißer Kaliumpermanganatlösung in p-Oxyisopropylbenzoesäure (Smp. 155 bis 156 ) über, die durch Erwärmen mit verdünnter Salzsäure unter Wasserabspaltung p-Isopropenylbenzoesäure (Smp. 160 bis 161") und beim Kochen mit konzentrierter Salzsäure eine isomere Säure vom Smp. 255 bis 260' liefert'). Zur Darstellung der Oxyisopropylbenzoesäure hat Wallach') tolgende Vorschrift gegeben: Je 2 g des möglichst rein dargestellten Kohlenwasserstoffes werden mit einer Lösung von 12 g Kaltumpermanganat in 330 g Wasser auf dem Wasserbade am Rückflußkühler unter häufigem Umschütteln erwärmt; nach beendeter Oxydation wird das Filtrat von den Manganoxyden eingedunstet

<sup>9</sup> Widmann, Berl, Berichte 21 (1891), 452.

<sup>·)</sup> Brühl, Beil, Berichte 25 (1802), 172.

<sup>1</sup> Wo'pran, Pharm. Zeitschr. I. Rull. 35 (1890), 1.5.

<sup>4</sup> R. Meyer u. Rosicki Liebigs Annalen 219 (1883), 282.

n Liebigs Annalen 264 (1891), 10.

und der Salzrückstand mit Alkohol ausgekocht. Das in Alkohol lösliche Kaliumsalz wird in wäßriger Lösung mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt und die ausgeschiedene Säure aus Alkohol umkristallisiert.

Charakteristisch für Cymol ist ferner die durch Behandeln des Kohlenwasserstoffs mit konzentrierter Schwefelsäure entstehende Sulfonsäure, deren Baryumsalz (C<sub>in</sub>H<sub>cr</sub>·SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ba m glänzenden, in Wasser schwer löshehen Blättehen kristallisiert und drei Moleküle Kristallwasser enthält, die bei 100 völlig entfernt werden können. Das aus dem Chlorid dieser Sulfonsäure darstellbare Sulfonamid schmilzt bei 115 bis 116". Zu berücksichtigen ist jedoch, daß Cymolsulfonsäure auch durch Einwirkung von Schwefelsäure auf verschiedene Terpene entstehen kann und daß sich daneben noch eine isomere Säure bildet.

# c) Alicyclische Kohlenwasserstoffe.

Die in den ätherischen Ölen hauptsächlich vorkommenden Kohlenwasserstoffe sind alicyclisch. Weitaus die Mehrzahl besitzt die Zusammensetzung C<sub>1...</sub>H<sub>1...</sub> genört demnach der Klasse der Terpene mit ringförmiger Anorunung der Kohlenstoffatome an. Über ihre Entstehung im Organismus der Pflanze ist nichts Sicheres bekannt; vielleicht stehen sie in Beziehung zu den sauerstoffhaltigen Verbindungen C<sub>1...</sub>H<sub>1..</sub>O mit offener Kohlenstoffkette da man aus diesen durch Wasserabspaltung künstlich Kohlenwasserstoffe C<sub>1...</sub>H<sub>1...</sub> erzeugen kann, oder sie hilden sich auch aus Kohlehydraten oder Eiweißstoffen. Bemerkenswert ist, daß der Terpengehalt eines ätherischen Öles um so größer ist, je weniger weit die Pflanze entwickelt war, als sie der Destillation unterworfen wurde.

Die Mehrzahl der bisher bekannt gewordenen Kohlenwasserstoffe der Terpenreihe findet sich in der Natur fertig gebildet. So sind e- und 7-Pinen, Camphen, L. monen, Dipenten, Terpinolen, a- und 7-Terpinen, e- und 7-Phellandren, Sylvestren und Sabinen sicher nachgewiesen. Mit Ausnahme des inaktiven Terpinens und Terpinolens kommen diese Kohlenwasserstoffe meist in beiden optisch aktiven Formen vor.

Die Terpene in reinem Zustande aus Fraktionen der atherischen Öle abzuscheiden, ist oft nieht möglich, da man

häufig mit zu geringen Mengen Material arbeiten muß. Man kann sich darauf beschränken, die zwischen 150 und 180" siedenden Anteile durch wiederholte Destillation über Natrium und möglichst sorgfältige Fraktionierung von sauerstoffhaltigen Körpern zu betreien. Die Terpene lassen sich meistens noch weiter trennen, da die bievelischen Kohlenwasserstoffe in den Temperaturgrenzen von 150 bis 170", die monocyclischen von 170 bis 180" sieden. Beide Klassen weisen auch erhebliche Unterschiede in der Molekularrefraktion auf. Nach Ermittlung der physikalischen Konstanten können jedenfalls sehon bestimmte Sch üsse auf die Natur des vorliegenden Kohlenwasserstoffs gezogen werden, die dann die Darstellung von zur Charakterisierung geeigneten Derivaten ermöglichen, die unter den einzelnen Kohlenwasserstoften näher beschrieben sind.

Die synthetische Darstellung der Terpene sowie der Sesquiterpene ist in Anbetracht des komplizierten Baues der einzelnen Moleküle und der leichten Umwandlung in Isomere mit Schwierigkeiten verknüpft. Einheitliche Körper werden selten erhalten, neben dem Hauptprodukt entsteht häufig noch ein Gemisch von mehreren Isomeren. Die folgende Zusammenstellung über die Synthese bezw, die künstliche Darstellung der Kohlenwasserstoffe macht keinen Anspruch auf Vollständigkeit, es werden daher auch in jeder Gruppe nur die bekanntesten erwähnt.

# I. Abspaltung von Wasser aus Terpen- bezw. Sesquiterpenalkoholen.

e-Terpineol → Dipenten\*)
;-Terpineol → Terpinelen\*)
Terpinenol-4 → Terpinen\*)

Dihydrocarveol ... Limonen, Isolimonen'), Terpinen')

Borneol > Camphen")

) Wallach, ibidem 365 (1900, 10.

9 Tschugaeff, Berl. Berichte 33 (1900), 735.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 230 (1885), 265; 275 (1893), 104; 291 (1896), 361.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimme & Co Oktober 1909, 120.

<sup>9</sup> Wallach, ibidem 24 (1891), 3984; Liebigs Annalen 275 (1893), 113.

<sup>&</sup>quot;) Wallach, Liebigs Annalen 230 (1885), 233; Bertram u. Walbaum, Journ. f. prakt. Chem. II. 49 (1894), 8.

Isofenchylalkohol × Fenchen ) Pinocampheol > "-Pinen")

Cedrol > Cedren')
Maalialkohol > Maalisesquiterpen')

Caryophyllenalkohol > Cloven?).

## II. Abspaltung von Wasser aus Ketonen.

Campher > p-Cymol\*) Fenchon > m-Cymol?).

# III. Abspaltung von Ammoniak aus Basen.

Carvenylamin > Terpinen\*) Thujvlamin > Thujen")
Carylamin > Carvestren " Phellandrendiamin - p-Cymol\*\*).

# IV. Abspaltung von Säureradikalen.

Dipentendichlorhydrat - Dipenten 13) Terpinendichlorhydrat × Terpinen (\*) Sylvestrendichlorhydraf > Sylvestren (\*) -> Camphen (1) Bornylchlorid

- 1) Waltach, Liebigs Annalen 284 (1895) 331: Bertram a. Helle, Journ, f. prakt, Chem. II, 61 (1900), 298; Tschugaetf, Chem. Ztg. 24 (1900), 542.
- 3) Tschugaeff, Journ. russ. phys. chem. Ges. 30 (1908), 1324; Gildemeister a. Köhler, Wallach-Festschrift, Göningen 1909, S. De.
  - 9 Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 20,
  - 1) Ihidem Oktober 1989, 70.
  - b) Warlach, Liebigs Annalen 271 (1892), 204,
  - ") Fittica, ibidem 172 (1874), 307.
  - 3) Wallach, ibidem 275 (1893), 157; 284 (1895), 324.
  - \*) Harries u. Majima, Berl. Beneste 41 (1908) 25to.
  - ") Wallach, Liebigs Annalen 272 (1893), 411; 286 (1893), 99,
- ") Baever, Berl, Berichte 27 (1894), 3480. Baever u. Villiger, inidem 31 (1898), 1402; vgl. Semmfer, ibidem 31 (1901), 717
  - ") Waltach, ibidem 321 (1902), 276,
  - ") Wallach, Terpene u. Campher. Leipzig 1909, S. St.
  - ") Wa lach, Liebigs Annalen 350 (1906) 148.
  - 9 Wallach, ibidem 230 (1885), 243, 270.
  - Wallach, ibidem 280 (1885), 243.

Monochlorearvenen > Terpinen')
Cadinendichlorhydrat > Cadinen')
Limonentetrabromid | Limonen')
Pinendibromid > Cymol').

V. Abspaltung von Kohlensäure aus Säuren.

Nopinolessigsäure

Säure aus Sabinaketon und Bromessigester

Bromeamphanearbonsäure

\* Pinen
Fenchen
\* \*\*Terpinen\*\*)

\*\*Bornylen\*\*)

VI. Synthese mit Hilfe der Grignard-Reaktion.

\*\* \* Ssopropylhexenon > a-Phellandren")
o-Kresol > a-Terpinen (").

VII. Ringschließung unter Wasserabspaltung.

a) aus aliphatischen Terpenalkoholen.

Linaleol » Dipenten<sup>11</sup>) u. Terpinen<sup>11</sup>)
Geraniol » Dipenten<sup>12</sup>).

b) aus aliphatischen Terpenaldehyden.
 Citral - p-Cymol<sup>13</sup>).

- h Semmter, Berl. Berichte 41 (1908), 4474; 42 (1909), 522.
- ) Wallach, Liebigs Annalen 288 (1887), 84; 271 (1892), 297.
- ) Godlewsky u. Roshanowitsch, Journ. russ, phys. chem. Ges. 31 (1800), 200.
  - ) Wallach, Liebigs Annalen 261 (1891), 21.
  - 9 Wallach, ibidem 261 (1801), 9.
  - 9 Wallach, Liebigs Annalen 363 (1908), 1; 368 (1909), 1.
  - 9 Wallach, ibidem 357 (1907), 68; 362 (1908), 285.
  - ) Bredt, ibidem 366 (1909), 46.
  - ") Wallach, ibidem 359 (1908), 283.
  - 10) Auwers v. v. d. Heyden, Berl. Berichte 42 (1909), 2404.
  - ") Bertram u. Walbaum, Joann. f. prakt, Chem. H. 15 (1892), 601.
- 1) Bertram u Gildemeister, ibidem II. 49 (1894), 194; Tiemann t., Schmidt, Berl. Berichte 25 (1895), 2137.
  - 6) Tiemann u. Semmter, Berl, Berichte 28 (1895), 2134.

# VIII. Polymerisation von Kohlenwasserstoften.

Isopren - Dipenten') Valerylen - Dipenten')

# IX. Totalsynthesen.

Neben den von Wallach!) aus Ketonen mit Hilfe des Bromessigesters und seiner Homologen ausgeführten Synthesen seien besonders noch erwähnt diejenige des \*\*-Menthadiens aus der Succinylbernsteinsäure von v. Baeyer!), die des Dipentens!) und Carvestrens!) von Perkin jun. und die neueren Synthesen Komppas in der Campherreihe!).

Santen Norcamphen.
CH

H.C.C CH<sub>2</sub>
CH<sub>3</sub>
CH<sub>4</sub>
CH<sub>4</sub>
CH
CH

Zunächst sei eines in neuerer Zeit mehrfach aufgefundenen Kohlenwasserstoffs, des Santens, gedacht, der seiner Zusammensetzung, C<sub>n</sub>H<sub>10</sub>, nach ein niederes homologes Terpen darstellt. Sein Vorkommen wurde beobachtet im ostindischen Sandelholzöl, im sibirischen Fichtennadelöl, im Nadelöl der deutschen Fichte oder Rottanne, im deutschen Edeltannennadelöl und im sehwedischen Fichtennadelöl. Als Konstanten werden angegeben:

<sup>)</sup> Tilden, Journ. chem. Soc. 45 (1884), 410; Bouchardat, Compt. rend. 80 (1875), 1446; 87 (1878), 654; 89 (1879), 361, 1117.

<sup>4)</sup> Bouchardat, Bull. Soc. chim. II, 33 (1880), 24.

<sup>9</sup> Wallach, Terpene II, Campher. Leipzig 1900, S. 143.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 26 (1893), 232,

<sup>3</sup> Journ, chem. Soc. \$5 (1904) 654.

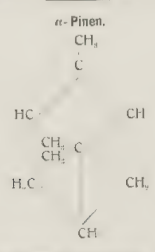
<sup>9</sup> Ibidem 91 (1907), 480

<sup>1)</sup> Liebigs Annalen 365 (1909), 110; 370 (1909), 209.

Sdp. 31 bis 33" (9 mm),  $d_{\rm in}=0.863, \ v_{\rm D} \pm 0$ ",  $n_{\rm b}=1.46\, {\rm ps}^{2}$ "). Sdp. 140",  $d_{\rm in}=0.8698, \ v_{\rm in} \pm 0$ ",  $n_{\rm inex}=1.46\, {\rm 960}^{2}$ ).

Durch Hydratation mit Eisessig-Schwefelsäure nach dem Vertahren von Bertram geht der Kohlenwasserstoff in einen bievelischen gesattigten Alkohol, das Santenol (\*-Norborneol, Sdp. 195 bis 196"; Smp. 97 bis 98") über. Durch Salzsäureabspaltung aus dem durch Chlorierung des Norborneols dargestellten Norbornylchlorid bezw. Norisobornylchlorid erhielt Semmler") Noreamphen, das sich als identisch mit Santen erwies.

Charakteristische Derivate sind das Nitrosochloria, Smp. 109 bis 110°, das Chlorhydrat, Smp. 80 bis 81°, das Tribromid, Smp. 62 bis 63°, und das Nitrosit, Smp. 124 bis 125°. Zum Nachweis wird von Semmter das Tribromid vorgeschlagen, das jedoch nach Aschans Beobachtungen bei der Darstellung aus Santenen verschiedener Herkunft wechselnde Schmelzpunkte aufweisen soll. Das Nitrosit hält Aschan zum Nachweis für besser geeignet. Als weiteres Derivat zur Identifizierung führen Semmter und Bartelt') das Santenglykol (Smp. 197°; Sdp. 135° bei 10 mm) an, das durch vorsichtige Oxydation des Kohlenwasserstoffes mit Kaliumpermanganat in Acctonlösung erhalten wird.



<sup>9</sup> Semmler, Berl. Benchte 40 (1907), 4595.

<sup>9</sup> Aschan, Berl. Berichte 10 (1907), 4920.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 41 (1908), 128.

<sup>1)</sup> Berl. Herichte 11 (1908), 866,

a-Pinen ist außerordentlich verbreitet und kommt sowohl inaktiv wie in den beiden optisch aktiven Formen vor. Während Blütenöle arm an Pinen sind, ist es in Blätter-, Rinden- und Holzöten häufiger zu finden. Es bildet den Flauptbestandteil der unter dem Namen "Terpentinöle" im Handel vorkommenden Destillate aus dem Harzsaft verschiedener Pinus-Arten. Das französische und spanische Terpentinöl enthält in der Hauptmenge 1-a-Pinen, das amerikanische und griechische vorwiegend die rechtsdrehende Modifikation, obgleich auch amerikanische Terpentinöle bekannt sind, die links drehen oder beinahe inaktiv sind.

Der Kohlenwasserstoff d-a-Pinen (das Australen Berthelots) kommt vor, außer im amerikanischen und griechischen Terpentinöl, im birmesischen Terpentinöl, im Terpentinöl von Pinus silvestris, im deutschen, polnischen und schwedischen Kienöl, Lärchennadelöl, deutschen und schwedischen Kiefernadelöl, Zirbelkiefernadelöl, Öl aus den Nadeln von Juniperus phoenicea und Callitris glauca, Sandarakharzol, Öl aus den Nadeln von Sequoia gigantea, Cypressenöl, Öl aus Blättern und Zweigen von Thuja plicata, Öl von Alpinia malaccensis, Galgantöl, Sternanisöl, Ylang-Ylangöl, Muskatnußöl, Campheröl, Apopinöl, Perseaöl, Öl aus den Früchten von Pittosporum undulatum, Chiosterpentinol, Myrtenol, Chekenblätterol, Öl von Melaleuca uncinata, M. nodosa, Niaouliöl, Öl von Leptospermum Liversidgei, Eucalyptus botryoides, E. devtropinea, Ajowanöl, Corianderöl, Möhrenöl, Cuminöl, Asantöl, Galbanumöl, Fenchelöl, Wasserienchelöl (?), Rosmarinöl und Réunion-Basilicumöl

I-a-Pinen (Terebenthen Berthelots) ist enthalten im französischen Terpentinöl, im Terpentinöl der Rottanne, im Canadabalsamöl von Abies balsamea und A. amabilis, Oregonbalsamöl von Pseudotsuga mucronata, im Nadelöl von Pinus Strobus, Fichtennadelöl, Seestrandkieferknospenöl, Latschenkiefernadelöl, englischen Kiefernadelöl, Hemlocktannennadelöl, Edeltannennadelund -zapfenöl, im Nadelöl von Abies canadensis. Picea nigra und P. alba, Balsamtannennadelöl, sibirischen Fichtennadelöl, Cubebenöl (?), Haselwurzöl, Öl von Asarum arilolium, Ceylonzimtöl, Weißzimtöl, Öl von Umbellularia californica, Réunion Geraniumöl, Petitgrainöl, Citronenöl, Neroliöl, Rautenöl, Weißrauchöl, Dacryodesharzöl, Cajeputól, Öl von Eucalyptus carnea, E. laevopmea,

F. Wilkinsoniana, Petersiliensamenöl, Lavendelöl, Majoranöl, amerikanischen Poleiöl, Krauseminzöl (?), französischen Pfefferminzől. Balarianől und Kessowurzelől.

iser-Pinen findet sich im Zittwersamenör, Corianderöl,

Citronenöl, Cuminöl und amerikanischen Pfefferminzöl.

a-Pinen ist häufig nachgewiesen worden, ohne daß Angaben über die Drehungsrichtung gemacht sind. So im venezianischen Terpentinöl, finnländischen Kienöl, Öl aus den Nadeln und Zweigen von Iarix americana. Thujaöl, Wacholderbeeröl, Harzöl von Callitris verrucosa, Maticoöl, Pileaöl, canadischen Schlangenwurzelöl, Boldoblätteröl, Zimtwurzelöl, Pichurimbolmenöl (?), Sassairasõl, Campherblätteröl, Lorbeerblätteről, Massoyrındenől, japanischen Pfelferöl (?), Pileaöl, Bergamottöl, Citronenöl, in einigen Elemiölen, Myerhenöl, Schinusbeerenöl, im Öl von Eucalyptus acmenoides, affinis, aggregata, albens, amygdalina, angophoroides, apiculata, Baeuerleni, bicolor, Bosistoana, Bridgesiana, Cambagei, camphora, capitellata, cinerea, cneorifolia, conica, cordata, corymbosa, crebra, dealbata, dives, dumosa, eugenioides, eximia, tastigiata, Fletcheri, fraxinoides, Globulus, goniocaly v. gracilis, hemilampra, hemiphloia, intermedia, intertexta, lactea, longitolia, Luchmanniana, Macarthuri, macrorrhyncha, maculata, maculosa, Maideni, melanophloia, melliodora, microcorys, microtheca, Morrisii, nova-anglica, odorata, oleosa, ovalifolia, o. var. lanceolata, paniculata, pendula, pilularis, polyanthema, polybractea, populifolia, propinqua, pulverulenta, punctata, p. var. didyma, quadrangulata, radiata, resinifera, Risdoni, robusta, Rossi, rostrata, r. var. borealis, rubida, satigna, siderophloia, sideroxylon, s.var, pallens, Smithii, squamosa, stricta, Stuartiana, tereticornis, tessellaris, trachyphloia, umbra, viminalis, viridis und Woollsiana, im französischen Petersilienöl, Rosmarinöl, Salbeiöl, Öl von Thymus capitatus, Satureja Thymbra, Spiköl, Goldrutenöl und Öl von Helichrysum Stoechas (?).

Da stark drehendes a-Pinen wenig oder kein Nitrosochlorid Lefert, so muß aus der Bildung dieses Körpers eigentlich auf das Vorhandensein von i-Pinen geschlossen werden. In der obigen Aufstellung über das Vorkommen von d- und I-Pinen wäre also, da in den meisten Fällen der Pinennachweis durch das Nitrose chlorid in einer mehr oder weniger stark drehenden Fraktion 2011

geführt wurde, die Anwesenheit von i-Pinen anzunehmen und der endgültige Beweis für die optisch aktiven Pinene erst noch durch die Darstellung der aktiven Pinensäuren zu erbringen. Hieraus geht hervor, wie wünschenswert es ist, die früheren Untersuchungen, unter Berücksichtigung der neueren für Pinen ausgearbeiteten Nachweismethoden, zu wiederholen, (Vgl. S. 313).

e-Pinen ist eines der wenigen Terpene, die in verhältnismäßig reinem Zustande gewonnen werden können; man erhält es durch Umsetzung des festen Pinennitrosochlorids mit Anilm in alkoholischer Lösung!). Ein derartig gewonnenes e-Pinen, das immer optisch inaktiv ist, zeigt folgende Eigenschaften:

Sdp. 155 bis 156°, d<sub>20</sub>, 0,858, n<sub>301</sub>, 1,46553°).

An einem aus dem Nitrosochlorid regenerierten «-Pinen wurden im Laboratorium von Schimmel & Co. folgende Konstanten beobachtet:

Sdp. 154,5 bis 155",  $d_{tot}$  0,8634,  $n_0 = 0$ ,  $n_{tot}$  1,40044.

Ebenfalls in inaktiver Form wurde es durch Zersetzung des Pinocamphylxanthogensäureesters erhalten). Gildemeister und Köhler) erhielten bei der Zersetzung des de Pinocamphylxanthogensäureesters aktives der Pinen, das aber mit einem anderen Terpen verunreinigt war.

Durch Einhalten besonderer Versuchsbedingungen ist es Wallach') gelungen, 1-a-Pinen aus Nopinolessigsäure darzustellen.

In den meisten pinenhaltigen Ölen dürften Gemische von d. und 1-Pinen enthalten sein. Die Drehungsrichtung der Pinen-Iraktionen würde dann vom Überwiegen der einen oder anderen Modifikation abhängen. Zur Darstellung der optisch aktiven Modifikationen des a-Pinens geht man daher zweckmäßig von Pinenfraktionen mit hoher Drehung aus, wobei Tedoch zu beachten ist, daß die hohe Drehung eventuell durch Camphen bedingt sein kann. Man reinigt die unter 160" siedengen Anteile

<sup>3</sup> Wallach, Liebigs Annalen 252 (1889), 132; 258 (1890), 343.

<sup>)</sup> Wallach Liebigs Annalen 25% (1890), 344.

<sup>)</sup> Tschlagaeff, Journ. russ. phys. chem. Ges. 39 (1908), 1324; Chem. Zentralbl. 1908, 1, 1179.

<sup>9</sup> Wallach-Festschrift. Göttingen 1909, S. 136.

<sup>)</sup> I ebigs Annalen 368 (1909), 1.

durch fraktionierte Destillation über Natrium, bis die erhaltenen Kohlenwasserstoffe im Siedepunkt und den übrigen Eigenschaften mit i-wPinen übereinstimmen. Die höchsten bisher beobachteten Drehungen sind:

für d...-Pinen aus griechischem Terpentinöl:

 $[a]_{0} = 48.4^{\circ}$  (Sdp. 155 bis 156°;  $d_{25}$  0,8542;  $n_{165}$  1,4634)°),  $[e]_{0} = 46.73^{\circ}$  (Sdp. 156° bei 760 mm;  $d_{15}$  0,8642;  $n_{166}$  1,46565)°),

für 1-a-Pinen aus dem Öl von Eucalyptus laevopinea:

 $[a]_{\text{tip}} = 48.63^{\circ} \text{ (Sdp. 157°; } d_{\text{to}}^{10} \text{ 0.8626})^{\circ}\text{)}.$ 

"Pinen ist eine farblose, leicht bewegliche Müssigkeit, die, wie alle Terpene, bei längerem Stehen unter Autoxydation Sauerstoff aus der Luft aufnimmt und teilweise verharzt. Es wird leicht in andere Terpene umgewandelt; so geht es durch erhöhte Temperatur (250 bis 270") oder durch feuchte Salzsäure in Dipenten oder dessen Dichlorhydrat, durch alkoholische Schwefelsäure in Terpinolen und Terpinen, wahrscheinlich über die Zwischenstufe des Dipentens, über. Durch Einwirkung von trocknen Halogenwasserstoffsäuren verwandelt sich "Pinen in Derivate des Camphers, welche Reaktion für die synthetische Darstellung dieses Körpers von großer Bedeutung geworden ist.

Bei Gegenwart von Wasser und Sauerstoff bildet sich aus Pinen Pinolhydrat (Sobrerol) C<sub>10</sub> H<sub>10</sub>O<sub>20</sub> das sich manchmal aus alten Terpentinölen in Kristallen abscheidet. Die aktiven Formen des Pinolhydrats schmelzen bei 150", die inaktiven bei 130,5 bis 131". Beim Kochen mit Säuren entsteht aus ihm das charakteristisch riechende Oxyd Pinol, C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> O. In Berührung mit verdümten Mineralsäuren geht Pinen in Terpinhydrat C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> (OH)<sub>20</sub>, H<sub>2</sub> O (Smp. 116 bis 117") über, wobei sich als primäres Produkt Terpineol bildet, das auch aus Pinen bei der Hydratation mit Schwefelsäure und Eisessig entsteht.

Beim Schütteln mit 3- bis 5-prozentiger Schwefelsäure wird Pinen nur langsam angegriffen). Eine geeignete Methode zur

<sup>9</sup> Vezes, Bull. Soc. chim. IV. 5 (1900), 032.

A Gildemeister und Köhler, Wallach-Lestschrift Göttingen 1909, S. 434; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1909, 120.

<sup>1</sup> Smith, Journ, and Proceed, of the Royal Soc. of N. S. Wales 32 (1898), 195; Bericht von Schannel & Co. April 1899, 22

h Wallach Nacht, R. Ges, Wiss, Gottingen 1905, Sitzing von 8, Februar, S. 20.

Hydratation des Pinens besteht, wie Barbier und Grignard mitteilen!), in der Einwirkung einer 50-prozentigen währigen Lösung von Benzolmonosulfosäure auf in Eisessig und Acetanhydrid gelöstes Pinen.

Oxydationsmittel wirken verschieden auf Pinen ein; während bei Anwendung konzentrierter Salpetersäure die Reaktion mitunter so heftig verläuft, daß Entzündung eintritt, gibt verdünnte Salpetersäure, ebenso wie Chromsäuregemisch, fiber Pinolhydrat oder Pinol hinweg neben niederen Fettsäuren und anderen Produkten schließlich Terephthalsäure, C, H<sub>0</sub>O<sub>0</sub>, Terebinsäure, C, H<sub>0</sub>O<sub>1</sub>, und Terpenylsäure C, H<sub>0</sub>O<sub>1</sub>. Wesentlich andere Ergebnisse liefert Kaliumpermanganat; ganz verdünnte Permanganatfösung veranlaßt, wie die Untersuchungen von Wagner<sup>2</sup>) gezeigt haben, die Bildung vornehmlich neutraler Oxydationsprodukte. Bei Anwendung konzentrierter Lösung entsteht, neben anderen Produkten, eine einbasische Ketonsäure C<sub>0</sub>, H<sub>0</sub>, O<sub>1</sub>, die Pinonsäure<sup>3</sup>), die einerseits schließlich ebenfalls Terebinsäure, andererseits auch dieselben Abbauprodukte liefert, die bei der Oxydation von Abkömmlingen des Camphers auftreten.

Je nach der optischen Beschaffenheit des Ausgangsmaterials entsteht die Pinonsäure in aktiver ([4]), in Chloroformlösung 4- oder —88 bis 90") oder inaktiver Form. Die inaktive Form hat den Schmelzpunkt 103 bis 105"; das Oxim schmilzt bei 150"; von den aktiven Formen schmelzen die Säuren bei 69,5 bis 70,5", die Oxime bei 129" und die Semicarbazone hei 203 bis 204". Bei der Umlagerung mit Schwefelsäure entsteht Methoäthylheptanonolid, dessen aktive Formen bei 46 bis 47" schmelzen, während die inaktive den Schmelzpunkt 63 bis 64" zeigt.

Diese Verbindungen eignen sich zur Charakterisierung der verschiedenen Modifikationen des n-Pinens. Bei der Einwirkung von Ozon auf Pinen entstehen Ozonide, die bei der Spaltung mit Wasser Pinonsäure geben ).

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Compt. rend. 145 (1907), 1425; Bull. Soc. chim. IV. 3 (1908), 139; 5 (1909), 542, 549.

<sup>1)</sup> Berl. Berichte 27 (1894), 2270; 29 (1896), 881.

Fiemann u. Semmler, Berl. Berichte 28 (1895), 1345 29 (1896);
 529, 3027; Baeyer, Berl. Berichte 29 (1896), 22, 326, 1907, 1923, 2775;
 Gildemeister u. Köhler, Wallach-Festschrift. Göttingen 1909, 8 426

<sup>1)</sup> Harries und Neresheimer, Berl. Berichte II (1908), 38,

...Pinen ist ein ungesättigter Kohlenwasserstoff mit einer durch Addition lösbaren Doppelbindung und kann leicht in Derivate des Camphers übergeführt werden. Durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff in völlig trocknes und abgekühltes Pinen entstehen z. B. Halogenide des Borneols, von denen das Chloria (das sogenannte "Pinenchlorhydrat"), CmHmHCl, seines campherartigen Geruchs wegen "kü istlicher Campher" genannt, bei 125 bis 127", das Bronid, C Ha, HBr, bei 90" schmilzt, d'e beide durch Abspaltung von Halogenwasserstoff in Camphen übergehen. Das wahre Pinenmonochlorhydrat hat Wallach durch Umsetzung des Homonopinols mit Phosphorpentachlorid erhalten. Läßt man Brom in trocknen Lösungsmitteln auf Pinen einwirken, so wird ein Molekül Brom unter Entfärbung glatt aufgenommen; bei weiterem Zusatze erfolgt die Aufnahme nur noch sehr langsam, und gleichzeitig tritt Bromwasserstoffentwicklung ein. Aus dem durch Addition eines Moleküls Brom an Pinen entstehenden Reaktionsprodukte läßt sich durch Destillation mit Wassergampf ein bei 169 bis 170 schmelzendes Dibromid gewinnen), das in besserer Ausbeute bei der Behandlung von Pinen mit unterbromiger Säure entsteht und wahrscheinlich auch ein Campherderivat ist"). Beim Abspalten von Bromwasserstoff mittels Anilin geht das Dibromid in Cymol über, während es beim Behandeln mit Zinkstaub in alkoholischer Lösung ein neues Terpen vom Smp. 65 bis 66", das Tricyclen, liefert ).

Der Nachweis für die Anwesenheit des «Pinens in einem Öle läßt sich durch das Nitrosochlorid und die Oxydationsprodukte erbringen. Vorausgesetzt, daß das Pinen keine hohe Drehung zeigt, läßt es sich am besten nachweisen durch das Nitrosochlorid, sowie durch die durch Umsetzung mit Basen daraus darstellbaren Nitrolamine. Für die Darstellung des Nitrosochlorids hat Wallach") folgende Vorschrift gegeben: Ein Gemenge von je 50 g Terpentinöl (gleichgiltig ob rechts- oder linksdrehend),

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 264 (1891), 8.

<sup>1</sup> Wagner u. Ginzberg, Berl. Berichte 29 (1890), 890.

<sup>)</sup> Gedlewsky u. Wagner, Chem. Zig. 21 (1897), 98.

<sup>)</sup> Liebigs Annalen 245 (1888), 251; 253 (1889), 251.

Eisessig und Äthylnitrit') (bequemer ist die Anwendung von Amylnitrit)<sup>a</sup>) wird durch Kältemischung gut abgekühlt und in dasselbe nach und nach 15 cem rohe (33-prozent.) Salzsäure eingetragen. Das Nitrosochlorid scheidet sich bald kristallmisch ab und wird ziemlich rein erhalten, wenn es mit Hilfe einer Wasserstrahlpumpe abgesaugt und gut mit Alkohol gewaschen wird; aus dem Filtrat scheidet sich bei längerem Stehen in der Kälte noch etwas Nitrosochlorid aus. Vorteilhaft in Bezug auf die Ausbeute ist es, mit geringen Mengen zu arbeiten, da sich nur dann die für einen gunstigen Verlauf der Reaktion notwendige niedrige Temperatur innehalten läßt; als Nebenprodukt bildet sich in großer Menge Pinol, C<sub>m</sub>H<sub>2</sub>O.

Das Nitrosochlorid bildet weiße Blättehen, die sich ziemlich leicht in Chloroform lösen und aus dieser Lösung aurch Methylalkohol abgeschieden werden können. Der Schmel/punkt der umkristallisierten Verbindung, die ebenso wie die daraus erhaltenen Derivate optisch inaktiv ist, liegt bei 103" doch sind auch höhere Schmelzpunkte (bis zu 115") gefunden worden. Nach Beobachtungen Baevers ) ist das Pinennitrosochlorid eine Bisnitrosoverbindung (Cin Ha, Cl), N.O., die in ätherischer Lösung durch Salzsaure in Hydrochtorcarvoxim umgelagert wird'); durch Anspaltung von Salzsäure mit alkoholischem Kali geht es in das als Oximidoverbindung erkannte") Nitrosopmen (Smp. 132")") über, währeno aromatische Basen, wie Anilin und Toluidin, unter Bildung von Amidoazoverbindungen inaktives Pinen liefern. Anders verhält sich das Nitrosochlorid gegen Basen der Fettreihe und solche, die deren Charakter besitzen, wie z. B. Ben/yiamin und Piperidin; mit primären Basen sowie mit Piperidin

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Man erhält dieses durch Zufließenlassen einer Mischung aus 200 g konzentrierter Schweielsäure, 1,5 1 Wasser und 100 g Alkohol zu einer mit 100 g Alkohol versetzten Auflösung von 250 g Satrian nurn in 11 Wasse das sofort bei der Reaktion sich bildende Athylnitrit muß in gut gekülttes Vorlagen verdichtet werden.

<sup>&</sup>quot;) Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1908, 54

<sup>)</sup> Berl. Berichte 25 (1895), 648.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Berl, Berichte 29 (1896), 12,

h Urhan u. Kremers, Americ chem. Journ. 16 (1804), 404. Baever. Berl. Berichte 28 (1895), 646; Moad u. Kremers, Americ. chem. Journ. 17 (1895), 607.

<sup>9</sup> Wallaca u. Lorentz, Liebigs Annalen 268 (1891), 108.

erfolgt Umsetzung zu Nitrolaminen, die sekundären Basen, wie Diäthylamin, hingegen bewirken Abspaltung von Salzsäure und Bildung von Nitrosopinen.

Da die Nitrosochloride verschiedener Terpene sehr ähnliche Schmelzpunkte haben und außerdem ziemlich leicht zersetzlich sind, so eignen sie sich weniger zur Charaktensierung als die durch Kristallisationsfähigkeit und Beständigkeit ausgezeichneten Nitrolamine; diese sind in großer Anzahl dargestellt worden jedoch benützt man vorzugsweise die aureh Umsetzung mit Benzylamin oder Piperidin entstehenden Verbindungen. Zu ihrer Darstellung") setzt man das Nitrosochlorid mit einem Übersehuß der in Alkohol gelösten Base durch Erwärmen auf dem Wasserbade um und scheidet das entstandene Nitrolamin durch Zusatz von Wasser aus; der Schmelzpunkt des Pinennitrolpiperidins liegt bei 118 bis 119", der des Nitrolbenzylamins bei 122 bis 123".

Zu bemerken ist, daß, wie bereits mitgeteilt ist, die Ausbeute an Nitrosoch.orid umso geringer wird, ie stärker das optische Drehungsvermögen des Ausgangsmaterials ist\*). Wenn sehr stark orehende Pinenfraktionen vorliegen, bedient man sich zum Nachweis daher vorteilhafter der oben erwähnten Pinonsäure. 100 g Pinen werden mit 233 g Kaliumpermanganat und 31 Wasser unter Eiskühlung geschüttelt. Aus der Oxydationslauge erhält man dann, nach Entfernung des nicht angegriffenen Kohlenwasserstoffs und der entstandenen neutralen Produkte durch Ausschütteln mit Äther, beim Ansäuern mit verdännter Schwefelsäure die Pinonsäure. Zum Nachweis von Pinen überhaupt genügt schon die Charakterisierung der Säure durch Darstellung des Semicarbazons (Smp. 204"). Will man dagegen aktives Pinen neben inaktivem feststellen, so ist es nötig, die Säure in reiner Form zu iso ieren, was durch Fraktionierung im Vakuum (Sdp. 168" bei 12 mm Druck) in den meisten Fällen gelingt. Die Darstellung der bereits beschriebenen Derivate der Säuren und die Bestimmung des optischen Drehungsvermögens vervollständigen den Nachwe's.

<sup>)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 245 (1888), 253; 252 (1889), 130,

<sup>7</sup> Filden, Journ. Chem. Soc. N. S. 15 (1877), 254, 85 (1904), 759; Krenners, Pharm. Randsch. (Senyorlo 13 (1895), 155. Gildemeister a. Wolffer, Wallach-Festschrift, Gottinger 1900, S. 432.

r≠-Pinen. CH<sub>a</sub> C

H<sub>a</sub>C CH CH<sub>a</sub> C H<sub>a</sub>C CH<sub>a</sub>

#### CH

### Pinen (Nopinen) kommt neben ##Pinen in den Terpentinölen vor, außerdem auch im Kienöl, sibir schen Fichtennadelöl, Citronenöl'), Corianderöl'), Cuminöl'), Ysopöl') und Muskatnuliöl; es wird voraussichtlich noch in einer ganzen Reihe von ätherischen Ölen gefunden werden. Auf synthetischem Wege ist es von Wallach') dargestellt worden. Er ging von Nopinon aus, das er mit Bromessigester zu Nopinolessigester kondensierte, der durch Behandlung mit Acetanhydrid ##Pinen liefert.

Als Eigenschaften wurden ermittelt:

Sdp. 164 bis 166°,  $d_{10}$  0,8650,  $n_0 = 19$ ° 29′ (aus Ysopöl),  $n_{1000}$  1,47548°).

Wallach bestimmte an zwei, zu verschiedenen Malen dargestellten, synthetischen Produkten: Sdp. 163 bis 164",  $d_{\rm av}$  0,8675,  $a_{\rm b}=22$ " 5',  $n_{\rm bes}=1,4749$ .

Sdp. 162 pis 163°, d., 0,8660,  $v_0 = 22^{\circ} 20'$ ,  $v_{0e} = 1,4724^{\circ}$ ).

- Gildemeister u. Müller, Wallach-Festschrift, Göttingen 1909,
   442.
- Walbaum n. Müller, ibidem 657; Bericht von Schammel & Co. Oktober 1909, 32.
  - Bericht von Schimntel & Co. Oktober 1909, 35.
- 9 Gildemerster u. Köhler, Wallach Festschrift, Göttinger 1909, 417 Bericht von Schimmel & Co. April 1808, 119,
  - 4 Liebigs Annalen 363 (1908), L.
  - "I Bericht von Schimmel & Co. April 1908, 119.
  - 1 Liebigs Annalen 300 (1908), 10.

Bei der Hydratation mit Eisessig Schwefelsäure entsteht aus J-Pinen in der Hauptsache Terpinen<sup>4</sup>).

1-Pinen liefert kein Nitrosochlorid. Mit Chlorwasserstoff erhält man aus & Pinen ein Gemenge von Dipentendichlorhydrat und Bornylchlorid. Durch Einwirkung von salpetriger Säure entsteht Nitroso-7-Pinen, das bei der Reduktion in Amidoterebenten übergeht. Dieses gibt bei der Behandlung mit salpetriger Säure einen Alkohol, der bei der Oxydation mit Chromsäure Tetrahydrocuminaldehyd (Smp. des Semicarbazons, 201 bis 203") und Cum nsäure (Smp. 115") liefert"). Von « Pinen ist es besonders leicht durch die Oxydationsprodukte zu unterscheiden. Bei der Oxydation mit Permanganat entsteht, neben einem bei 76 bis 78° schmelzenden Glykol, als wichtigstes Produkt die durch ihr schwerfösliches Natriumsalz leicht zu isolierende, bei 126 bis 127° schmelzende Nopinsäure. Um /-Pinen nachzuweisen, oxydiert man am besten die zwischen 160 und 170" siedende Fraktion nach der von Wallach") für die Darstellung des nopinsauren Natriums angegebenen Vorschrift. Je 300 g Pinen werden mit einer Auflösung von 700 g Kaliumpermanganat in 91 Wasser unter Zusatz von 150 g Natriumhydroxyd auf der Schüttelmaschine durchgeschüttelt. Die Flüssigkeit erwärmt sich dabei erheblich und die Oxydation ist in etwa 20 Minuten beendet, während ohne Zusatz von Alkali etwa 12 Stunden erforderlich sind, bis das Permanganat verbraucht ist. Nun wird nicht angegriffener Kohlenwasserstoff im Dampfstrome abgeblasen, vom Braunstein abfiltriert und die Oxydationsflüssigkeit unter Einleiten von Kohlensäure auf etwa 3 l eingedampft. Nach dem Erkalten kristallisiert nopinsaures Natrium aus, das abgesaugt und durch Umkristallisieren gereinigt wird.

Die freie Nopinsäure aus 1-1-Pinen hat folgende Eigenschaften: Smp. 120", d<sub>17</sub> 0,781, [a]<sub>10</sub> -15,64" (in äther, Lösung).

Zur weiteren Charakterisierung kann die Nopinsäure durch Oxydation mit Bleisuperoxyd oder Permanganat in schwefelsaurer Lösung in Nopinon übergeführt werden, ein Keton, das zu verschiedenen interessanten Synthesen von Terpenen und

<sup>9</sup> Wallach, Fiebigs Annalen 363 (1908), L.

<sup>)</sup> Pesci and Bettelli, Gazz, chim. ital, 16 (1880), 337; Wallach, Liebigs Annalen 346 (1900), 240.

<sup>)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 356 (1907), 228.

Terpenabkömmlingen gedient hat. Von den Derivaten dieses Ketons sind zu erwähnen: das Semicarbazon vom Smp. 188", die Benzylidenverbindung vom Smp. 106 bis 107" und die durch Einleiten von HCI in die alkoholische Lösung des Ketons entstehende Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>25</sub>OCI<sub>1</sub> vom Smp. 148".

# 

Dieser dem Dinen in manener Hinsicht ähnliche Kohlenwasserstoff ist bis jetzt im Sadebaumöl, Ceylon-Cardamomenöl, Majoranöl und Pileaöl aufgefunden worden. Als Konstanten sind angegeben:

```
Sup. 162 bis 100", d_{m} 0.840, n_{n} + 53", n_{n} 1.406.)
Sup. 163 bis 163", d_{m} 0.842, n_{n} 67.5", n_{n} 1.4678.)
```

Schimmel & Co. ermittelten bei der Fraktionierung einer größeren Menge Sabinens aus Sadebaumöl folgende Eigenschaften.

```
20" vom Sdp. 162 bis 163", d<sub>13</sub> 0.8481, r., 50" 30". 49" vom , 163 , 164", r. 0.8480, r. 63" 50" 31" vom , 164 , 165", vom 0.8482, vom 68" 54".
```

Besonders hervorzuheben ist das niedrige spezifische Gewicht, durch das sich Sabinen von ähnlich siedenden Kohlenwasserstoffen unterscheidet.

Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure geht Sabinen in Terpinen über, mit Halogenwasserstoff entstehen die betreffenden Terpinendihalogenhydrate, durch Schütteln mit verdünnter Schwefelsäure in der Kälte bilden sich aus Sabinen

<sup>9</sup> Semmler, Berl. Berichte 33 (1800), 1404.

<sup>5</sup> Wallach, Liebigs Annalen 350 (1906), 163.

aktives Terpinenol-4 und Terpinenterpin (s. u. Terpinenol). Die Oxydation mit Permanganat verläuft analog wie beim APinen. Das bei 54" schmelzende und unter 15 mm Druck bei 148 bis 150" siedende Sabinenglykol hat Semmler zum Nachweis von Sabinen benutzt. Einfacher und sicherer ist jedoch der von Wallach empfohlene Nachweis mittels des bei der Oxydation bei Gegenwart von freiem Natriumhydroxyd entstehenden schwerlöslichen sabinensauren Natriums ). Die freie Sabinensäure schmilzt bei 57°. Genau wie Nopinsäure läßt sie sich zu einem Keton C.H.,O. dem Sabinaketon, oxydieren, das ebenfalls als Ausgangsmaterial für Synthesen in der Terpenreihe Verwendung gefunden hat. Das Semicarbazon schmilzt bei 141 bis 142". Mit Chlorwasserstoff entsteht aus Sabinaketon in methylalkoholischer Lösung ein Monohydrochlorid C, H, OCI mit dem Smp. 77 bis 78", während in Eisessiglösung eine Verbindung C. H., OCl, vom Smp. 124" erhalten wird. Natriumhypobromit oxydiert das Sabinaketon zu Thujadicarbonsäure, deren Schmelzpunkt bei 142 bis 143" liegt.

Camphen ist der einzige im festen Zustande in der Natur vorkommende Kohlenwasserstoff C<sub>10</sub> H<sub>10</sub>; trotzdem ist es nur selten gelungen, ihn aus einem ätherischen Öl als kristallisierten Körper abzuscheiden. In dieser Form ist I-Camphen aus dem sibirischen Fichtennadelöl isoliert worden; auch aus dem Vorlauf des Ceylon-Citronellöls konnten Schimmel & Co. festes Camphen gewinnen. Der Kohlenwasserstoff findet sich im Pflanzenreich in beiden optisch aktiven Modifikationen:

Als d-Camphen (Austracamphen Berthelots) im Cypressenöl, sibirischen Fichtennadelöl, Ingweröl, Muskatnußö., Campheröl,

<sup>9</sup> Waltach, Liebigs Annalen 359 (1908), 266.

Citronen- und Apfelsinen-Petitgrainöl, süßen Orangenblütenöl, Öl von Eucalyptus Globulus und Spiköl;

Als I-Camphen (Terecamphen Berthelots)<sup>1</sup>) im Öl der Zweige von *Juniperus phoenicea*, Citronenöl, Neroliöl (?), Baldrianöl, Kessoöl, Öl von *Artemisia Flerba-alba* und von *Chrysanthemum sinense* var. *japonicum*.

Außerdem wurde Campnen gefunden im Wacholderbeeröl, Öl der Douglasfichte, Citronellöl, japanischen Zimtöl, Bergamottöl, Rosmarinöl und Fenchelöl.

Künstlich erhält man Camphen auf verschiedene Weise, hauptsächlich durch Abspaltung von Halogenwasserstoff aus Bornylchlorid oder -bromid (aus Pinen oder Borneol); am bequemsten bereitet man es aus Isoborneol durch Wasserentziehung mit Zinkchlorid, doch erhält man auf diesen Wegen auch meist Gemenge verschiedener Kohlenwasserstoffe.

Camphen stellt eine weiße, krümelig-kristallinische, sehwach campherartig riechende Masse dar, die zur Sublimation neigt, sonst aber gegen Luft und Licht bedeutend beständiger ist als die übrigen Terpene. Da es in festem Zustande erhalten wird und durch Lösen in Alkohol und vorsichtigen Zusatz von Wasser von flüssigen Beimengungen befreit werden kann, so ist es eins der wenigen Terpene, die in ziemlicher Reinheit darstellbar sind. Als Konstanten werden folgende angegeben:

für Camphen aus Borneol-Bornylchlorid:

Smp. 48 bis 49", Sdp. 160 bis 161"\*);  $d_{18}$  0,850,  $n_{18}$  1,4555"); Smp. 53,5 bis 54",  $d_{18}^{\rm log}$  0,83808,  $n_{168}$  1,45314");

für Camphen aus Pinen-Bornylchlorid:

Smp. 51 bis 52", Sdp. 158,5 bis 159,5",  $d_1^{(1)}$  0,84224,  $n_{105,10}$  1,45514");

für Camphen aus Isoborneol:

Smp. 50°, Sdp. 159 bis 160°°), 56° bei 15 mm.

<sup>4)</sup> Als Terecamphen wird mitunter auch jedes aus Pinenchlorhydraf dangestellte Camphen bezeichnet.

<sup>2)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 230 (1885), 234,

<sup>3</sup> Wallach, Liebigs Annalen 245 (1888), 210.

<sup>9</sup> Brühl, Berl. Berichte 25 (1892), 164.

<sup>5)</sup> Brühl, Bert Berichte 25 (1892), 162,

<sup>&</sup>quot;) Bertram u. Walbaum, Jonen, f. prakt. Chem, fl. 49 (1894), 8.

Dem dürften bei 20" etwa die Werte d 0,870 und  $n_{\rm p}$ , 1,470 entsprechen.

Das Drehungsvermögen des künstlich aus Pinen- oder Borneol-Bornylchlorid dargestellten Kohlenwasserstoffs schwankt je nach dem Drehungsvermögen des Ausgangsmaterials und nach der Höhe und Dauer der bei der Umsetzung angewendeten Temperatur; so erhielten Bouchandat und Lafont!) bei der Umsetzung von I-Pinen-Bornylchlorid ([a], 28"30') mit Kaliumacetat in alkoholischer Lösung bei 150 bis 170" Kohlenwasserstoffe, deren Rotationsvermögen [a], zwischen 80" 37' und 30" 30' lag.

Für ein aus Borneol-Bornylchlorid gewonnenes d-Camphen beobachtete Kachler\*) (4,055, -- 20° (100,3 mm).

Camphen lagert sich nicht so leicht in Isomere um wie andere Terpene; zwar wird es auch durch längeres Erhitzen auf höhere Temperatur oder durch Behandlung mit wasserentziehenden Mitteln wie Chlorzink, Phosphorsäureanhydrid oder konzentrierter Schwefelsäure verändert, es entstehen aber dabei Zersetzungsprodukte, welche nicht der Formel C<sub>19</sub>H<sub>19</sub> entsprechen.

Als Terpen mit einer Doppelbindung liefert Camphen Additionsprodukte, sowohl mit Halogenen (Smp. des Dibromids, 91 bis 91,5") als auch mit Halogenwasserstoffen, dagegen nicht mit Nitrosylchlorid; jedoch sind einige teils direkt, teils auf Umwegen gewonnene Verbindungen des Camphens mit Oxyden des Stickstoffs bekannt. Über die Beziehungen zwischen Pinenhydrochlorid, Camphenhydrochlorid und den entsprechenden Verbindungen des Borneols oder Isoborneols liegen ausgedehnte Untersuchungen vor.

Camphenchlorhydrat wird erhalten durch Einleiten von gasförmiger Salzsäure in eine alkoholische Lösung des Camphens. Es schmilzt bei etwa 155"; die Literaturangaben") stimmen aber nicht miteinander überein, es werden Schmelzpunkte von 142 bis 164° angegeben.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 104 (1887), 694; Bull. Soc. chim. II. 47 (1887), 439.

<sup>4</sup> Liebigs Annaten 197 (1879), 97.

Kachler u. Spitzer, Liebigs Annalen 200 (1880), 343; Jünger n. Klages, Berl. Berichte 20 (1896), 545; Reyehler, ibidem 32 (1899), 2302; Koncakow, Journ. f. prakt. Chem. H. 65 (1902), 201.

Oxydationsmittel, wie Permanganat, Salpetersäure, Chromsäuregemisch und Ozon wirken nicht in gleicher Weise auf den Koh enwasserstoff ein. Aus dem Verlauf der Oxydation unt Permanganat scheint hervorzuge ien, daß das künstliche Camphen nicht einheitlich ist, sondern aus einem Gemisch von wenigstens drei verschiedenen Kohlenwasserstoffen besteht. So resultierten bei der Oxydation eines aus Isonorneol dargestellten Camphens mit Permanganat drei verschiedene Produkte: Camphenglykol, C., H., (OH)., Suip. 200°, Camphencamphersäure, C., H., O., Smp. 135,5 bis 1361 and Cyclen, C<sub>m</sub>H<sub>m</sub>, Smp. 68", Sdp. 152,8"1). Aus dem Camphenglykol entsteht durch weitere Oxydation Camphenylsäure, CmH, O. (Smp. 171 bis 172"), und Camphenilon, C. H., O (Smp 36 bis 38"). Aus dem natürlichen Camphen sche nt eine isomere Camphencamphersäure (Smp. 142") zu entstehen, die mit der oben erwähnten nicht dentisch ist?). Salpetersäure oxydiert Camphen zur dreibasischen Camphoylsäure (Marsh und Gardner), C. H., O. (Bredts Carboxylapocamphersäure, Smp. 202"); daneben entstehen geringe Mengen des schon erwähnten Ketons C. H., O: Chromsäuregemisch liefert in der Hauptsache Campher neben wenig Camphersäure und anderen Produkten. Durch Oxydation mit Ozon gelangt man zu Camphenilon.

Alle diese Derivate eignen sich aber nicht gut zur Charakterisierung des Camphens. Hat man schon ziemlich reine, stark camphenhaltige Fraktionen, so kann man den Kohlenwasserstoff in Gestalt seines Chlorhydrats abscheiden; besser aber ist Camphen durch die Überführung in Isoborneol nachzuweisen. Nur wenn neben dem Camphen Pinen in größerer Menge vorhanden ist, läßt sich der Nachweis auch auf diese Weise schlecht führen, weit das mit dem Isoborneol zugleich entstehende inaktive Terpineol ersteres in Lösung erhält und eine Trennung des Gemisches nur unvollkommen gelingt.

Zur Umwandlung des Camphens in Isoborneol<sup>1</sup>) werden 100 T. Camphenfraktion mit 250 T. Eisessig und 10 T. 50-prozentiger Schwefelsäure unter öfterem Umschütteln 2 bis 3

H Moyello L. Zienkowskii, Liebigs Annalen 340 (1905), 17, 40.

<sup>1</sup> Wallach, Liebigs Annalen 366 (1907), 84.

<sup>&</sup>lt;sup>5)</sup> Bertram u. Walbaum, Journ, I. prakt. Chem. B. 49 (1894), 1. Neben Isoborneol bildet sich auch etwas Borneol. Aschun, Beri. Berichte 40 (1907), 4923.

Stunden lang auf 50 bis 60" erwärmt; das anfangs in zwei Schichten getrennte Gemisch wird schließlich homogen und nimmt schwach rötliche Färbung an. Nach beendeter Reaktion scheidet man das gebildete Acetat durch Wasser ab, wäscht es wiederholt und verseift es durch Erwärmen mit einer Auflösung von 50 g Kalihydrat in 250 g Alkohol. Nach Entfernung des Alkohols fällt das Isoborneel auf Zusatz von Wasser zum Rückstande als krümel ge Masse aus, die durch Umkristallisieren aus Petroläther gereinigt wird. Der Schmelzpunkt des Isoborneols liegt bei 212"; die Bestimmung muß jedoch, wegen der außerordentlichen Sublimationstähigkeit des Isoborneols, im beiderseits zugeschmolzenen Kapillarröhrehen vorgenommen werden. Zur weiteren Charakterisierung des Isoborneols kann auch noch seine Bromalverbindung vom Smp. 71 bis 72° herangezogen werden.

Zu bemerken ist, daß d'eses Isoborneol stets auch Borneol enthält. Die Phenylurethane beider Alkohole schmelzen bei 138 bis 139".

Einige neuere Beobachtungen machen es wahrscheinlich, daß Camphen in verschiedenen Modifikationen vorkommt, die sich durch ihre Konstanten, sowie durch die Oxydationsprodukte unterscheiden, über deren Konstitution jedoch bis jetzt noch nichts Näheres bekannt ist. So isolierte Wallach h aus einem sibirischen Fichtennadelöl ein Camphen mit folgenden Eigenschaften:

Smp. 39", Sdp. 160 bis 161",  $d_{\rm in}$  0,8555,  $[a]_{\rm ir} = 84,9$ ", n<sub>tom</sub> 1,46207, Mol.-Refr. 43,71, ber. f. C<sub>to</sub>H<sub>to.</sub> 43,53.

Durch Oxydation dieses Camphens mit Permanganat entstand e ne mit Campheneamphersäure isomere Säure vom Smp. 142°. Das Chlorhydrat schmolz bei 51". Dasselbe Camphen ist auch im Citronellöl nachgewiesen worden.

Aus Bornylamin erhielt Wallach?) durch die Einwirkung von Natriumnitrit ein Camphen (Smp. 50"; Sdp. 100 bis 161"), das durch eine auffallend starke optische Aktivität (|a|p -, 103,89°) ausgezeichnet war.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 357 (1907), 79.

<sup>7 16</sup> dem 84.

#### Fenchen.

Ein strikter Beweis dafür, daß sich Fenchen in ätherischen Ölen findet, ist bisher noch nicht erbracht worden, man hat nur aus der Bildung von Fenchylalkohol aus Terpenfraktionen, die um 160" siedeten, auf das Vorkommen von Fenchen geschlossen; so erhielten Bouchardat und Tardy!) aus einem Öl von Euca-Ivotus Globulus ein Terpen, das beim Erhitzen mit Benzoesäure Fenchylatkohol lieferte. Als dieselben Autoren französisches Terpentinöl mit Schwefelsäure (1 to seines Gewichts) versetzten und dann das Reaktionsprodukt mit einem Überschuß von alkoholischer Kalilange im Autoklaven auf 150" erbitzten, entstand u. a. ein ziemlich lösliches Kaliumsalz, das durch Zusatz von Wasser in Kaliumbisultat und d-Fenchylalkohol zerfiel.). Schimmel. Co. konnten aber bei Wiederholung des Versuchs diesen Alkohol nicht finden<sup>1</sup>). Da es jedoch nicht ausgeschlossen erscheint, daß auch Fenchen unter die natürlich vorkommenden Terpene einzureihen ist, so möge es auch hier kurz erwähnt werden.

Künstlich ist Fenchen durch Wasserentziehung aus Fenchylalkohol oder durch Salzsäureabspaltung aus Fenchylchlorid dargestellt worden<sup>1</sup>); auch wurde es aus Nopinon, einem Abbauprodukte des "Pfinens, auf synthetischem Wege gewonnen"). Durch Umsetzung von Fenchylamin mit salpetriger Säure erhielt Wallach") in der Hauptsache ein bei 156 bis 157" siedendes Fenchen mit den Konstanten: d<sub>m</sub>. 0,869,  $a_n$ — 32"12",  $a_{\text{page}}$ , 1,4724.

Die Isomerieverhältnisse sind bei diesem Kohlenwasserstoff noch viel komplizierter als bei den Camphenen, und kaum eins der erhaltenen Fenchene dürfte ein einheitlicher, reiner Kohlenwasserstoff gewesen sein. Selbst bei gleichmäßiger Darstellungsweise ergaben sich Schwankungen in den Konstanten, besonders im Drehungsvermögen. Neben semicyclischen Fenchenen scheinen auch solche mit der doppelten Bindung im Ring zu existieren,

<sup>1)</sup> Compt. rend. 120 (1895), 1418

<sup>7)</sup> Compt. rend, 125 (1897), 113.

<sup>)</sup> Bericht von Schinmel & Co. April 1904, 47.

<sup>9</sup> Wal ach, Liebigs Annalen 263 (1891), 149,

<sup>5</sup> Waltach, ibidem 357 (1907), 53; 368 (1908), 3.

<sup>9</sup> Ibidem 302 (1908), 180,

deren Siedepunkt bedeutend tiefer liegt. Für das nur in flüssigem Zustande bekannte, im Geruch an Camphen erinnernde Terpen sind als Konstanten ermittelt:

Sdp. 154 bis 155", d., 0,8660, n., 1,4693.

Sdp. 155 bis 156",  $d_{18}$ , 0,8670,  $n_{148}$ , 1,47047"),  $a_{19} \equiv 21$ ".

Bei wiederholten Versuchen ist im Laboratorium von Schimmel & Co. gefunden worden:

Sdp. 154 bis 156" (765 mm),  $d_{45}$ , 0,8660 bis 0,8665,  $n_{160}$ , 1,46733 bis 1.46832.

Aus dem oben erwähnten I-Fenchen ([n]], — 32°12') stellte Wallach') ein rechtsdrehendes Dibromid dar, das bei 87 bis 88° schmolz und die spez. Drehung + 42,83° zeigte. Ein aus d-Fenchen erhaltenes Dibromid (das Fenchen war aus I-Fenchen aus Thujaöl dargestellt) schmolz gleichfalls bei 87 bis 88°. Ein Gemisch gleicher Teile der Bromide zeigte nach dem Umkristallisieren den Smp. 62°).

Sonst gibt Fenchen aber weder mit Halogenen noch mit Halogenwasserstoffen oder Nitrosylchlorid charakteristische Additionsprodukte, die zum Nachweis herangezogen werden könnten; dagegen läßt es sich in derselben Weise, wie beim Camphen angegeben ist, mit Etsessig und Schwefelsäure zu einem Alkohol C<sub>10</sub> H<sub>18</sub> O. Isofenchylalkohol (Smp. 61,5 bis 62"), hydratisieren, der mit Phenylisocyanat ein bei 106 bis 107" schmelzendes Phenylurethan liefert.").

Aus den semicyclischen Fenchenen entstehen bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Oxyfenchensäuren, die durch schwerfösliche Natriumsalze ausgezeichnet sind.

Isofenchen. Das von Bertram und Helte") aus Isofenchytalkohol erhaltene Isofenchen wurde von Wallach") als D-d-Fenchen erkannt.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalea 2000 (1898), 313.

<sup>3)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 302 (1898), 376.

<sup>)</sup> Liebigs Annalen 362 (1908), 182.

<sup>4</sup> lhidem 199.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Bertram u. Helle, Journ, f. prakt, Chem. II. 61 (1900), 293; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1898, 55; April 1990, 57.

<sup>&</sup>quot;) Journ, J. prakt, Chem. H, 61 (1900), 303.

<sup>7)</sup> Liebigs Annalen 362 (1908), 193.

Limonen.

CH<sub>H</sub>
C
H,C CH
CH
CH
CH
CH
CH

Limonen ist ein sehr verbreitetes Terpen; es findet sich in den ätherischen Ölen außer in der rechts- und inksdrehenden auch in der racemischen Modifikation, die Dipenten genannt und gewöhnlich als besonderer Kohlenwasserstoff aufgeführt wird.

d-Limonen ist enthalten in den Aurantieenölen, am reichlichsten im Pomeranzenschalen-, im Citronen-, Bergamott-, Mandarinenöl, italienischen und westindischen Limettöl. Neroli- und Petitgrainöl, ferner im virgimschen Cedernblätteröl, im Nadelöl von Callitris glauca, Gingergrasöl, Campheröl, Kuromojiöl, Öl aus den Früchten von Pittosporum undulatum, Cedroöl, Manila-Elemiöl, Buccoblätteröl, Kümmelöl, Dillöl, macedonischen Fenchelöl, Sellerieöl, Öl von Monarda punctata und im Erigeronöl.

1-Limonen ist gefunden worden im Edeltannenzapfen und nadelöl, Terpentinöl von Pinus serotina, finnländischen Terpentinöl (?), Öl von Monodora Myristica, Eucalyptus Staigerina, amerikanischen Pfefferminzöl, russischen Krauseminzöl, Öl von Bystropogon origanifolius, amerikanischen Poleiöl, Verbenaöl und Goldrutenöl.

Limonen von nicht bekannter Drehungsrichtung ist nachgewiesen worden im Rautenöl, Myrrhenöl, in einem Fagaraöl und im Öl von Monarda fistulosa.

Auch auf synthetischem Wege ist Limonen wiederholt dargestellt worden. Man kann d-Limonen in ziemlicher Reinheit durch fraktionierte Destillation von Pomeranzenschalen- oder Kümmelöl, I-Limonen in gleicher Weise aus Edeltannenzapfenöl darstellen. Der sorgfältigst gereinigte Kohlenwasserstoff besitzt angenehm eitronenartigen Geruch. Die physikal-schen Konstanten sind etwa folgende:

Sdp. 175 bis 176°, d<sub>15</sub>, 0,850, n<sub>1921</sub>, 1,475. Für I-Limonen aus Fichtennadeföl fand Wallach: Sdp. 175 bis 176°, d<sub>20</sub>, 0,846, n<sub>1920</sub>, 1,47459°).

Das Drehungsvermögen ist sehr hoch, wechselt aber mit der Darstellung; als höchste Ablenkung für den natürlich vorkommenden Kohlenwasserstoff wurde im Laboratorium von Schimmel & Co. für ein im Vakuum fraktioniertes d Limonen aus Kümmelöl [a]<sub>0</sub> = 123° 40′ beobachtet; ein von Godlewski und Roshanowitsch\*) dargestelltes synthetisches Limonen zeigte [a]<sub>0</sub> : 125° 36′. Für 1-1 monen aus Fichtennadelöl hat Wallach\*) [a]<sub>0</sub> = 105° (in Alkohol- oder Chloroformlösung) angegeben; an 1-Limonen aus Tannenzapfenöl wurden im Laboratorium von Schimmel & Co. folgende Konstanten beobachtet:

Sdp. 176,5", 
$$a_{16}$$
, 0,8472,  $a_{31}$  -101" 10',  $[n]_0$ , —119,41",  $n_{1990}$ , 1,47303.

Die beiden Limonene verhalten sich chemisch vollkommen gleich, sie geben dieselben, sich nur durch die Drehungsrichtung unterscheidenden Derivate; durch Mischen von d- und 1-Limonen entsteht Dipenten, das sich auch bildet, wenn die optisch aktiven Limonene auf höhere Temperatur erhitzt oder mit Säuren behandelt werden. Säuren bewirken bei der Einwirkung in der Kälte oft Wasseranlagerung unter Bluung von Terpineol und Terpinhydrat, warme Säuren spalten aber aus diesen Produkten beim Erwärmen wieder Wasser ab unter Bildung von Kohlenwasserstoffen. Konzentrierte Schwefelsäure verwandelt Limonen in Cymol. In völlig trocknem Zustande absorbiert Limonen ein Molekül Halogenwasserstoff unter Bildung von Limonenmonochlorhydrat,

<sup>)</sup> Liebogs Annale i 246 (1888), 222.

<sup>1</sup> Journ, russ, phys. chem. Ges. 31 (1890), 200. Nach Chem. Zentralbl. 1800, 1, 1241.

<sup>)</sup> Liebig- Annalen 246 (1888), 222; Wallach n. Conrady, ibidem 252 ( 889), 145.

das bei der Behandlung mit Natriumacetat aktives · Terpincol liefert!); nur bei Gegenwart von Feuchtigkeit findet Addition zweier Moleküle Halogenwasserstoff statt, und dabei bilden sich die auf S. 329 beschriebenen Derivate des Dipentens.

Limonen nimmt 4 Atome Brom auf und bildet damit das bei 104 bis 105" schmelzende, optisch aktive Limonentetrabromid (s. S. 327). Durch Addition von Nitrosylchlorid entstehen jeweils zwei physikalisch isomere («- und /\*) Nitrosochloride"), die in ähnlicher Weise wie Pinennitrosochlorid dargestellt werden und durch Chloroform, in dem sie verschieden löslich sind, getrennt werden können. Die Nitrosochloride verhalten sich chemisch vollkommen gleich, sie gehen beide durch Salzsäureentziehung mit alkoholischem Alkali in das bei 72" schmelzende Carvoxim über und liefern bei der Umsetzung mit Basen dieselben (zwei Reihen) Nitrolamine"), von denen zu erwähnen sind das «- und /\*-Nitrolpiperidin, Smp. 94" resp. 110", das «- und /\*-Anilid, Smp. 112" resp. 153", und das «-Nitrolbenzylamin vom Smp. 93". Auch das oben genannte Limonenmonochlorhydrat liefert ein Nitrosat.

Durch verdünnte Permanganatlösung wird Limonen in den gesättigten vieratomigen Alkohol Limonetrit (Smp. 191,5 bis 192") übergeführt<sup>1</sup>); die sonstigen, bei Oxydationen von Limonen entstehenden Produkte bieten wenig Charakteristisches.

Das am bequemsten zur Identifizierung zu verwendende Derivat des Limonens ist das Tetrabromid; um es darzustellen, verdünnt man nach Wallachs Angabe") die auf Limonen zu prütende, möglichst reine Fraktion mit etwa dem viertachen Volumen Eisessig und setzt der gut gekühlten Lösung so lange tropfenweise Brom hinzu, wie dieses unter Entfärbung aufgenommen wird; die nach längerem Stehen sich ausscheidenden Kristalle werden abgesaugt und aus Essigester umkristallisiert. Sie sind im Gegensatz zu denen des Dipententetrabromids meist

<sup>9</sup> Semmler, Berl, Berichte 28 (1895), 2190; Wallach, Liebigs Annalen, 350 (1906), 454.

<sup>)</sup> Waltach, Liebigs Annalen 252 (1889), 100.

<sup>)</sup> Wallach, Henigs Annalen 270 ( 892), 72.

<sup>4</sup> Wagner, Berl. Berichte 23 (1840), 2315.

<sup>9</sup> Uchigs Annalen 239 (1887), J.

glattflächig, weich und biegsam!). Der Schmelzpunkt des reinen Tetrabromids liegt bei 104,5", die spezifische Drehung in Chloro-

formlösung beträgt + 73,27 resp. 73,45".

Zu berücksichtigen ist bei der Darstellung des Tetrabromids, daß es nicht auf Anwendung absolut wasserfreier Reagentien ankommt, diese geben vielmehr zur Bildung eines nicht kristallisierenden Tetrabromids Veranlassung; trotzdem ist das kristallisierte Produkt als das normale Bromid anzusehen.") Alkohol und Äther als Verdünnungsmittel anzuwenden, wird von Wallach widerraten, da sie die Entstehung flüssiger Nebenprodukte veranlassen; der gleiche Übelstand tritt auch ein, wenn die Terpentraktionen wenig einheitlich sind.

Kleine Abänderungen in der Methode der Darstellung sind von verschiedenen Seiten empfohlen worden. Baeyer und Villiger') benetzen als Verdünnungsmittel ein Gemisch von 1 Vol. Amylalkohol und 2 Vol. Äther und tropfen das Brom unter Abkülnen ein; in dem Maße, wie der Äther verdunstet,

soll sich asdann das Tetrabromid abscheiden

Power und Kleber!) lassen die auf Limonen zu prüfende fraktion so lange in ein abgekühltes Gemisch von Eisessig und Brom eintropfen, bis ein nur noch geringer Überschuß an Brom vorhanden ist, emfärben dann mit wäßriger Lösung von schwefliger Säure und fällen das Bromid mit Wasser; sie wollen auf diese Weise die bei der sonst üblichen Bromierungsart stets zu beobachtende Bildung von Bromwasserstoff vermeiden und verhindern, daß nichtkristallisierende Bromide aus isomeren Terpenen gebildet werden.

Eine Vereinigung beider Methoden ist schließlich von Godlewsky') empfehlen worden, der vorschreibt, die Lösung des Terpens in einer Mischung gleicher Gewichtsteile Amylalkohol und Äther in äther sche Bromlösung, die während der Dauer der Reaktion mit Eiswasser zu kühlen ist, eintropfen

zu lassen.

<sup>)</sup> Waltach, Liebigs Annalen 227 (1885), 279.

Wallach, ibidem 264 (1891), 14.
 Berl, Berichte 27 (1894), 448.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Pharm. Rundschau (Neuyors) 12 (1894), 160; Arch. der Pharm. 232 (1894), 646.

<sup>9</sup> Chem. Ztg. 22 (1898), 827.

Dipenten.

CH.

C

I<sub>2</sub>C<sub>1</sub> CH

H<sub>a</sub>C! ZCH<sub>a</sub>

CH

H, C-C : CH,

In der Natur ist die optisch inaktive Modifikation des Limonens, das Dipenten, oft beobachtet worden, allerdings nicht so häufig wie Limonen. Außerdem ist zu berücksichtigen, daß nachgewiesenes Dipenten infolge der Darstellungsweise oder durch langes Erhitzen der Öle be'm Fraktionieren sich aus ursprünglich vorhandenem Pinen oder Limonen gebildet haben kann. Dipenten ist in folgenden Ölen aufgefunden worden: Im Öl Jes Terpentins verschiedener Pinusarten, in Kienölen, im Rottannennadelöl, schwedischen Terpentinöl, sibirischen Fichtennadelöl, Nadelöl von Callitris glauca, Palmarosaöl, Lemongrasöl, Citronellöl, Gingergrasől, Cardamomenől, Pfefferől, Cubebenől, Muskatnußől, Boldoblätteről, Kuromojiől, Campheről, Zimtwurzelől, Massoyrindenöl, Apopinöl, Bergamottöl, Limettolätteröl, Neroliöl, Wartaraöl, Buccoblätteröl, Wei irauchöl, Elemiöl, Myrrhenöl, Myrtenöl, Ajowanöl, Corianderöl, Cuminöl, Fenchelöl, Öl von Satureja Thymbra, Thymus capitatus, im amerikanischen Poleiöl, Kessowurzelöl und Goldrutenöl.

Abgeschen von seiner Bildung aus gleichen Teilen d- und I-Limonen wird es synthetisch durch Polymerisation des ungesättigten aliphatischen Kohlenwasserstoffes Isopren, C.H., sowie neben Terpinen durch Wasserentziehung aus den aliphatischen Alkoholen Linalool und Geraniol erhalten; es entsteht aber auch durch Isomerisierung anderer Kohlenwasserstoffe  $C_1, H_{14}, z. B.$  Pinen, Limonen, Phellandren, sowie aus sauerstoffhaltigen Verbindungen durch verschiedene Umwandlungen,

so z. B. aus Cineol, Terpineol und Terpinhydrat. Auch wurde Dipenten neben Cincol und Limonen bei der Umsetzung des Fenchylamins mit salpetriger Säure erhalten.

Das relativ reinste Dipenten erhält man bei der trocknen Destillation des Kautschuks; nach Beseitigung des isoprenhaltigen Vorlaufes wird die von 172 bis 178" siedende Fraktion mehrmals einer sorgfältigen fraktionierten Destillation über Natrum unterworfen. Dabei kann etwa mitanwesendes, gleichsiedendes Cineol an der starken Erhöhung des spezifischen Gewichts erkannt werden. Ein weniger reines Präparat erhält man aus Dipentendichlorhydrat durch Salzsäureabspaltung mit Anilin oder Natriumaeetat und Eisessig") oder aus kristalfisiertem Terpineol durch Wasserabspaltung mit Kalinmbisulfat.

Von Limonen unterscheidet sich Dipenten in seinen physikalischen Eigenschaften nur durch die optische Inaktivität; der Siedepunkt ganz reinen Dipentens ist wohl derselbe wie der des Limonens, doch hat man beim Aufsuchen des Dipentens in Kohlenwasserstoffgemischen die etwas höher als Limonen siedenden Fraktionen zu berücksichtigen"). Spezifisches Gewicht und Brechungsexponent stimmen mit den für Limonen ermittelten Daten völlig überein. Für Dipenten aus Kautschuk ist im Laboratorium von Schimmel & Co. gefunden worden:

Sdp. 175 bis 176", d<sub>20"</sub> 0,844, n<sub>1920'</sub> 1,47194.

Dipenten ist verhältnismäßig beständig, denn durch Erhitzen geht es nicht in einen isomeren Kohlenwasserstoff C<sub>10</sub>H<sub>10</sub> über, sondern liefert Polymere; dagegen wandelt alkoholische Schwefelsäure es beim Erwärmen in Terpinen um. Seine Derivate sind inaktiv um können sowohl aus D'penten selbst, als auch durch Vereinigung äquivalenter Mengen der entsprechenden optisch aktiven Verbindungen des Limonens erhalten werden; sie weisen gegen die der aktiven Limonene einige kleine Unterschiede auf, namentlich in Bezug auf die Schmelzpunkte. Gegen Halogenwasserstoff, Brom und Nitrosylchlorid verhält sich Dipenten wie die aktiven Limonene; die mit zwei Molekülen Halogenwasserstoff

<sup>5</sup> Wallach, Liebigs Annalen 239 (1887), 3; 245 (1888), 496. Vg., dazu Tilten und Williamson, Journ. chem. Soc. 63 (1893), 294.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 275 (1893), 109.

<sup>)</sup> Wallach, ibidem 286 (1895), 138; Berl, Berichte 40 (1907), 600,

entstehenden festen Additionsprodukte existieren in zwei verschiedenen Formen, der eis- und trans-Modifikation), von denen die niedriger schmelzende und leichter löstiche als eis-horm bezeichnet wird. Die höher schmelzende trans-form ist die beständigere, sie hildet sich stets, wenn die Reaktion unter Erwärmung verläuft; in der Kälte entstehen meist beide formen zugleich. Da man gewöhnlich die trans-Form erhält, so beziehen sich die folgenden Angaben nur auf diese Verbindungen. Dipentendichlor-, dibrom- and dijodhydrat erhält man sowohl aus Limonen wie Dipenten, wenn die abgekühlten Lösungen dieser Kohlenwasserstoffe in Äther, Eisessig usw. mit den betreffenden Halogenwasserstoffen gesätugt werden; beim Verdunsten des Lösungsmittels oder Verdünnen Jesselben mit Wasser scheiden sich die Verbindungen als batd kristallisierende Öle ab. Da Terpinen analoge Verbindungen liefert, so können die entstandenen Dihalogenhydrate sich gegenseitig am Kristallisieren hindern, da Gemische oft ganz bedeutende Schmelzpunktsdepressionen verursachen. Eine Trennung der Dipenten- und Terpinendihalogenhydrate kann unter Berücksichtigung der verschiedenen Bestännigkeit gegen verdünntes Alkali erreicht werden i).

Das Dipentendichlorhydrat schmilzt bei 50° und kann aus seiner alkoholischen Lösung durch vorsichtigen Zusatz von Wasser kristallisiert erhalten werden; das Dibromhydrat bildet rhombische, atlasglänzende Tafeln und hat den Smp. 64°, das Dijodhydrat krystallisiert in verschiedenen Formen und schmilzt bei 77 bis 81°. Aus allen diesen Verbindungen läßt sich durch Entziehung von Halogenwasserstoff Dipenten regenerieren; durch Schütteln der Halogenderivate mit verdünntem Alkali entstehen «Terpineol und Terpinhydrat.

Die Nitrosylchloridverbindung ist, wie beim Limonen, so auch beim Dipenten in zwei physikalisch isomeren Modifikationen (a und 3) bekannt, die föslicher sind als die der aktiven Komponenten und beide beim Abspalten von Salzsäure mit alkoholischem Kali aktives Carvoxim vom Smp. 93 liefern; bei der Umsetzung mit Basen entstehen aus den Nitrosochloriden je zwei Nitrolamine, von denen die Nitrolpiperidine bei 154 und 152", die Anitide

<sup>9</sup> Baeyer, Berl. Berichte 26 (1893), 2861.

<sup>3</sup> Wallach, Liebigs Annalen 350 (1906), 160,

bei 125 und 149" und das besonders charakteristische a-Nitrolbenzylamin bei 110" schmelzen. Auch ein Nitrosat des Dipentens und des aus diesem, wie bei Limonen angegeben, erhältlichen Monochlorhydrats ist bekannt").

Die zum Nachweis des Dipentens gewöhnlich benutzte Verbindung ist das Tetrabromid"), dessen Darstellung aus Dipenten in der gleichen Weise erfolgt, wie es für Limonentetrabromid beschrieben wurde; es bildet sich auch, wenn konzentrierte Lösungen gleicher Gewichtsmengen d- und 1-Limonentetrabromid gemischt werden"). Die Kristalle unterscheiden sich durch ihren Habitus. – Dipententetrabromid ist im Gegensatz zum Limonentetrabromid stets in der Vertikalzone schilfartig gestreift und auffallend spröde –, die Schwerlöslichkeit und den höheren Schmelzpunkt, 124 bis 125", wesentlich von denjenigen der Limonenverbindung. Zur Identifizierung eignet sieh das oben erwähnte Nitrosochlorid mit dem zugehörigen Nitrolbenzylamin, die Überführung des Nitrosochlorids in Carvoxim, sowie das S. 330 beschriebene Dichlorhydrat.

Wenn Gemenge von Limonen und Dipenten vorliegen, was häufiger der Fall sein dürfte so ist zu beachten, daß sich die Dipentenderivate im allgemeinen zuerst abscheiden.

Dieses Terpen ist bisher nur auf synthetischem Wege erhalten worden, doch will Clover') es in einem Manila-Elemiöl

<sup>&#</sup>x27;i Wallach, Liebigs Annalen 245 (1888), 258.

Wallach, ibidem 227 (1885), 278.
 Wallach, ibidem 246 (1888), 226.

<sup>1)</sup> Philippine Journ, of sc. 2 (1907), A. 17.

aufgefunden haben, wobei er eine allmähliche Umwandlung in Dipenten beobachtete. Auch ist neuerdings seine Anwesenheit im Corlanderöl wahrscheinlich gemacht!).

Der Siedepunkt des Terpinolens fiegt bei etwa 185 bis 187". Als charakteristische Derivate sind anzuführen das bei 116" schmelzende Tetrabromid und das Dibromid vom Smp. 69 bis 70". Mit Halogenwasserstoff entstehen aus Terpinolen die ent sprechenden Dipentenderivate. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat erhält man den bei 148 bis 150" schmelzenden Terpinolen-erythrit,  $C_{\rm m}H_{\rm m}({\rm OH})_{\rm loc} + H_{\rm g}O$ .

Das Sylvestren ist eins der seltener vorkommenden Terpene: man hat es bisher, und zwar immer nur als optisch rechtsdrehende Mooifikation, hauptsächlich in Ölen aus Pinaceen gefunden, nämlich im schwedischen und finnländischen Kienül, im finnländischen, russischen und schwedischen Terpentinöl, im deutschen, schwedischen und englischen Kiefernadelöl, im Latschenkiefernöl und Cypressenöl. Ob, wie More ') behauptet, in dem aus dem Harz von Dacryodes hevandra destillierten Öle 1-Sylvestren enthalten ist, bedarf jedenfalls noch der Bestätigung.

In verhältnismäßig reinem Zustande läßt es sich gewinnen, wenn man aus stark sylvestrenhaltigen Fraktionen das Dichlorhydrat darstellt und dieses durch Kochen mit Anilin') oder mit Natriumacetat und Eisessig') zerlegt. Der so erhaltene Kohlen-

9 Journ, chem, Sac. 75 (1899), 718

) Wallach, Liebigs Annalen 280 (1885), 243.

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1909, 34,

b Wallach, Liebigs Annalen 239 (1887), 25; 245 (1888), 107.

wasserstoff gleicht in seinen physikalischen und chemischen Eigenschaften sehr dem Limonen. Wie dieses hat er einen angenehmen, an Citronenöl erinnernden Geruch, und sein spezifisches Gewicht und Siedepunkt stimmen fast völlig mit denen des Limonens überein.

Atterberg, der Entdecker des Sylvestrens, ermittelte für

diesen Kohlenwasserstoff;

Sdp. 173 bis 175", d<sub>10</sub> 0,8612, [e]<sub>1010</sub> 19,5").

Wallach gibt folgende Konstanten an:

Sdp 176 bis 177 ', d , 0,851, n, 1,47799").

Sdp. 175 bis 176", d., 0,848, [e], -- 66,32" (in Chloroform) n 1,47573").

Beim Erhitzen auf 250" wird Sylvestren polymerisiert, es wird aber weder hierbei, noch bei der Einwirkung alkoholischer Schwefelsäure in Isomere Terpene umgewandelt; dieser Kohlenwasserstoff ist also einer der beständigsten der Terpenreihe. Wie Limonen, so besitzt auch Sylvestren zwei durch Addition von Halogenwasserstoff, Brom oder Nitrosylchiorid ganz oder teilweise lösbare Doppelbindungen. Ein eigentümliches Verhalten zeigt das Dichlorhyurat, das im Gegensatz zum inaktiven D pentendichlorhydrat optisch aktiv (rechtsdrehend) ist und bei der Abspaltung des Halogenwasserstoffs aktives Sylvestren entstehen läßt. Das Tetrabromid, in derselben Weise wie das des Limoneus dargestellt, schmilzt bei 135 bis 136", doch erhält man es sehr schwer in fester Form, wenn wie es meist bei Terpenfraktionen der l'all ist, auch andere Kohlenwasserstoffe zugegen sind. Reines Sylvestren gipt beim Behandeln mit Amylnitrit und Salzsäure ein bei 106 bis 107" schmelzendes Nitrosochlorid, das beim Umsetzen mit Benzylamin eine Nitrolaminbase vom Smp. 71 bis 72" bildet.

Zur Abscheidung des Sylvestrens aus Gemengen, sowie zur Identifizierung eignet sieh am besten das Dichlorhydrat. Die Darstellung dieser Verbindung, die sieh nur bei starker Abkühlung kristallisiert ausscheidet, geschieht in der Weise, daß man die mit dem gleichen Volumen Äther verdünnte Fraktion mit Salzsähregas sättigt, nach etwa zweitägigem Stehen den Äther abdestuliert und den Rückstand durch starke Abkühlung zum

<sup>)</sup> Berl. Berichte 10 (1877) 1206.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 245 (1888), 198.

<sup>1</sup> Liebigs Annale 1 252 (1889), 149.

Kristallisieren bringt. Der Kristallbrei wird auf porösen Tonplatten von öligen Beimengungen befreit, und das zunächst aus dem gleichen Gewicht Alkohol umkristallisierte Hydrochlorid durch fraktionierte Kristallisation aus Äther, in dem es schwerer löslich ist als die entsprechende Dipentenverbindung, gereinigt; der Schmelzpunkt des reinen Dichlorhydrats liegt bei 72"). Zu beachten ist, daß bei gleichzeitiger Anwesenheit von Dipenten oder solchen Terpenen, die bei der Einwirkung von Salzsäure in Dipentendichlorhydrat übergehen, Gemische von Chlorhydraten erhalten werden, deren Schmelzpunkt um so niedriger liegt, ie größer der Gehalt an Dipentencichlorhydrat ist Das Dibromhydrat des Sylvestrens schmilzt bei 72°, das Dijodhydrat bei 66 bis 67". Beim Behandeln der Dihalogenhydrate mit ver günnter Kalilauge entsteht das bei 135 bis 136" schmelzende Sylveterpin, C, H, (OH), neben Sylveterpineol, C, H, OH, vom Sdp. 210 bis 214 12), Verbindungen, die den aus Dipentendichlorhydrat auf gleiche Weise erhaltenen entsprechen.

Löst man einige Tropfen Sylvestren in Acetanliydrid und fügt zu der Lösung einen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure, so entsteht eine prachtvolle Blaufärbung; diese Reaktion gelingt nur, wenn die zu prüfenden Fraktionen reich an diesem Kohlenwasserstoff sind.

			Т	erpine	n.			
	CH <sub>a</sub>		CH,			CH₃ Ć		
				-			- T	
H,C		СН	$H_2C$		CH <sub>2</sub>	$H_{\underline{i}}C$	(	H
H <sub>2</sub> C		СН	$H_2C$		СН	HC	.0	Ή,
	С			С			C	
	$CH(CH_s)_q$			$CH(CH_a)_a$			CH(CH <sub>i</sub> ) <sub>2</sub>	

Unsere Kenntnis über das Vorkommen von Terpinen in ätherischen Öten war bis vor kurzem sehr beschränkt, da als

Wallach, Liebigs Annalen 230 (1885), 241; 239 (1887), 25.
 Wallach, Liebigs Annalen 357 (1907), 72.

einziges exaktes Charakteristikum für die Anwesenheit dieses Kohlenwasserstoffs in einem Öle, neben den auch von anderen Kohlenwasserstoffen gebildeten Terpinendihalogeniden, nur das Anlagerungsprodukt mit salpetriger Säure in Frage kam. Man bezeichnete bisher als Terpinen einen Kohlenwasserstoff, der bei der Einwirkung von salpetriger Säure ein Nitrosit vom Smp. 155" bildet. Der künstlich dargestellte Kohlenwasserstoff ist ein Gemisch von 2 Isomeren, von Wallach v- und y-Terpinen genannt, dessen Zusammensetzung mit der Darstellungsmethode wechselt.

Der Kohlenwasserstoff ist zuerst von Weber¹) im Öl der langen Ceylon-Cardamomen aufgefunden worden; später konnte er dann mit Hilfe des Nitrosits vom Smp. 155" noch im Zittwersamenöl, Manila-Elemiöl, Dillkrautöl und Majoranöl nachgewiesen werden. Erst die Untersuchungen im Laboratorium von Schimmel & Co.¹) zeigten, daß beide von Wallach als Bestandteile des künstlichen Terpinens gekennzeichnete Kohlenwasserstoffe auch in ätherischen Ölen enthalten sind, und zwar wurde «Terpinen aufgefunden im Corianderöl, "Terpinen im Ajowanöl, Citronenöl und Corianderöl.

Künstlich wird Terpinen erhalten durch Einwirkung von Säuren auf Kohlenwasserstoffe wie Pinen, Dipenten und Phellandren, oder auf sauerstoffhaltige Verbindungen wie Linalool, Geraniol, Terpineol, Terpinenol, Terpinenterpin, Terpinhydrat, Dihydrocarveol und Cineol, ferner durch Abspaltung von Halogenwasserstoffsäuren aus den Terpinenhalogeniden und durch besondere Umsetzung aus Carvenylamin, Carvenon und Methyldichlormethyl-ketodihydrobenzol. Besonders geeignet zur Darstellung von «terpinenreichen Präparaten sind die Synthesen von Semmler") und Auwers"). Reine Produkte erhält man aber auch hier nicht, sodaß die Konstanten nur annähernde Gültigkeit haben. Wallach") fand für ein Terpinen, das er durch Einwirkung von Methylmagnesiumjodid auf Sabinaketon erhielt, nach mehrfacher Destillation über Natrium, folgende Konstanten:

Sdp. 174 pis 179", dgg. 0,842, np 1,4719,

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Liebigs Annalen 238 (1887), 107.

<sup>7</sup> Gildemeister u. Müller, Wallach-l'estschrift, Göttingen 1909, S. 443.

<sup>&</sup>quot;) Berl. Berichte 41 (1908), 4474; 42 (1909), 522.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 12 (1909), 2424. 9 Liebigs Annalen 302 (1908), 301.

und für ein durch Erhitzen des Hydrochlorids mit Anilin erhaltenes Präparat<sup>1</sup>):

Sdp. 179 bis 181", d<sub>gr</sub>. 0,846, n<sub>11</sub> 1,4789.

Schimmel & Co. beobachteten für eine aus es und p-Terpinen bestehende Fraktion des Corianderöls:

Sdp. 177 bis 178", d<sub>17</sub>, 0,8485, a<sub>17</sub> = 0"32", n<sub>100</sub>, 1,47500.

Eine große Ähnlichkeit hat das Terpinen mit Dipenten. Durch Einwirkung von Halogenwasserstoffsäuren entstehen die Ferpinenhalogenhydrate, die denen des Dipentens zum Verwechseln ähnlich sind. Es existieren eis- und trans-Modifikationen, von denen nur die letzteren für die Charakterisierung in Frage kommen, weil die eis-Verbindungen flüssig sind.

Das Terpinendihydrochlorid sehmilzt bei 51 bis 52", das Dihydrobromid bei 58 bis 59", das Dihydrojodid bei 76". Von den isomeren Dipentenverbindungen können sie durch die beim Mischen von gleichen Teilen entstehenden starken Schmelzpunktsdepressionen unterschieden werden. Durch Kochen des Hydrochlorids mit Basen erhält man ein Gemisch von mehreren Kohlenwasserstoffen. Beim Schütteln mit verdünnter Kalilauge entstehen neben eis- und trans-Terpin, Terpinenterpin (Smp. 137 bis 138"), Terpinenol-4 und 7-Terpinenol.

Einwirkung von Brom auf Terpinen liefert nur flüssige Verbindungen. Ein Nitrosochlorid konnte ebenfalls nicht erhalten werden. Durch Addition von salpetriger Säure entsteht das Terpinennitrosit vom Smp. 155", das bei der Umsetzung mit Basen wie Piperidin und Benzylamin Nitrolamine liefert, von denen das Nitrolpiperidin bei 153 bis 154", das Nitrolbenzylamin bei 137" schmilzt. Durch vorsichtige Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig lassen sich das Terpinennitrosit und die Nitrolamine zu Carvenon reduzieren; bei Anwendung energischer wirkende Reduktionsmittel, wie z. B. Natrium und Alkohol, geht die Reduktion leicht weiter unter Bildung von Tetrahydrocarvon und Tetrahydrocarvylamin. Nach Wallach ist das Nitrosit ein Derivat des «-Terpinens, aus dem durch Oxydation mit Permanganat die i-a,a'-Dioxy-a-methyl-a'-isopropyladipinsäure vom Smp. 188 bis 189" entsteht, deren Lacton bei 72 bis 73" schmilzt. Bei weitere Oxydation erhält man aus dieser Säure Dimethylacetonylaceton (Semicarbazid-Verbindung Smp. 201 bis 202"; Dioxim Smp. 137").

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 350 (1900), 149,

Aus p-Terpinen entsteht bei der gleichen Oxydation der Erythrit C<sub>10</sub>, H<sub>10</sub> (OH), vom Smp. 237". Durch Einwirkung verdünnter Schwefelsäure erhält man hieraus Carvacrol und Thymol.

Zum Nachweis von Terpinen in ätherischen Ölen untersucht man die Fraktion vom Sdp. 175 bis 185°. Einen Anhalt gibt in diesem l'alle schon die Entstehung von Terpinendihydrochlorid vom Smp. 52" durch Einwirkung von gasförmiger Salzsäure auf die Eisessiglösung des Kohlenwasserstoffes, denn Thujen und Sabinen sowie Terpinenol und Terpinenterpin, die ebenfalls dieses Chlorid bilden, sieden teils höher, teils niedriger. Sehr geeignet zum Nachweis ist das Terpinennitrosit, das wie folgt dargestellt wird: 3 cem der entsprechenden Kohlenwasserstofftraktion werden in einem engen Reagensglas mit 11, cem Eisessig und 41 2 ccm Wasser versetzt; man gibt dann unter guter Kählung eine konzentrierte wäßrige Lösung von 1,5 g Natriumnitrit in kleinen Portionen hinzu, wodurch der Kohlenwasserstoff eine grünliche Farbe annimmt. Wenn die salpetrige Säure vollständig absorbiert ist, entsteht eine rötlichgelbe Färbung; man implt jetzt zweckmäßig mit einem Kriställchen reinen Nitrosits, um eventuell eintretenden Übersättigungserscheinungen vorzubeugen. Die nach einiger Zeit abgeschiedenen Kristalle wäscht man mit Wasser und Petroläther und kristallisiert sie aus Alkohol um (Smp. 155").

Ein exakter Nachweis für die Anwesenheit der einen oder der anderen Terpinenmodifikation kann nur durch die Oxydation mit Permanganat erbracht werden. Wallach!) verfährt folgendermaßen: 7 g des Kohlenwasserstoffs werden in einer Kupferblase mit 33 g Kaliumpermanganat, 14 g Kaliumhydroxyd, 400 g Eis und 400 eem Wasser eine Stunde hindurch auf der Schüttefmaschine aurchgeschüttelt. Dann wird nicht verbrauchter Kohlenwasserstoff abgeblasen, vom Braunstein abfiltriert und die Oxydationslaugen unter Einleiten von Kohlendioxyd auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft, mit Alkohol extrahiert und der nach dem Entfernen des Alkohols hinterbleibende Rückstand mit möglichst wenig heißem Wasser aufgenommen und der Kristallisation überlassen. Es scheidet sich ein Kristallbrei aus, der abfiltriert und mit wenig kaltem Wasser nach-

h Liebigs Annalen 362 (1908), 297; vgl. auch Gildemeister u. Müller, Wallach-Festschrift, Göttingen 1900, S. 443.

gewaschen wird. Die Kristalle werden auf Ton gestrichen und aus der 15- bis 20-fachen Menge 25-prozentigen Alkohols umkristallisiert. Der Schmelzbunkt des so erhaltene i Produkts, des oben genannten Erythrits, liegt bei 235 bis 236", bei sehnellerem Erlutzen bei 237 bis 238". Es ist in Äther, Ligroin, Essigester und Chloroform wenig löslich, auch schwer löslich in kaltem Alkohol und in Wasser, leichter in den heißen Lösungsmitteln. Die vom Erythrit abgesaugte Oxydationslauge wird zuerst mit Essigester ausgeschüttelt, dann in der Kälte mit verdünnter Schwefelsäure übersättigt, einmal mit Äther durchgeschüttelt und schließlich erschöpfend mit Essigester extrahiert. In den Essigester geht eine Säure, welche nach geeigneter Konzentration der Lösung auskristallisiert und dann noch einmalaus der etwa 6-fachen Menge Wasser umkristallisiert wird. Die Säure v.e'-Diexy-e-methyl-e'-isopropyladipinsäure, schmilzt bei 189" unter Wasserabgabe.

Sehr leicht, und zwar schon in der Kälte, wird Terpinen von Chromsäuregemisch (nach Beckmanns Vorsehrift bereitet) angegriffen und völlig zerstört!); dieses Verhalten läßt sich verwerten, wenn es sich darum handelt, Terpinen aus Gemischen mit Pinen, Camphen, Limonen, Terpinolen, Cineol und Pinol zu entfernen, da diese Verbindungen gegen das Oxydationsmittel in der Kälte ziemlich beständig sind.

	CH <sub>a</sub>	Phellandren.		сн, Ъ	
HC	·CH	und	H,C		СН
H,C	CH		H.,C		CH
H <sub>a</sub> C (	CH CH CH,		H_C	CH CH C	CH.

Phellandren gehört zu den ziemlich verbreiteten Kohlenwasserstoffen  $C_mH_{t_n}$ ; es kommt in der Natur in verschiedenen

<sup>9</sup> Berl, Berichte 27 (1894), 815.

Modifikationen vor und zwar versteht man nach Wallach) ganz allgemein "unter Phellandren einen Kohlenwasserstoff C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>, der in berührung mit N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in einem indifferenten, wasserbreien Lösungsmittel (Ligroin) und bei einer Temperatur unter 0°, also unter Bedingungen, unter denen Umlagerungen nach Möghehkeit ausgeschlossen sind, sofort ein wohleharakterisiertes Nitrit abscheidet."

Von den in der Natur vorkommenden Phellandrenmodifikationen sind scharf zu unterscheiden das im Gingergrasöl, Schinusöl, Bitterfencheföl, spanischen Dilkrautöl, Ceylon- und Seychellen-Zimtöl und Elemiöl vorkommende d-a-Phellandren, sowie das im australischen Eucalyptusöl und Sternanisöl aufgefundene 1-a-Phellandren von t-Phellandren.

1-Phellandren ist im Wasserfenchelöl (d-), Citronenöl, Schinusöl, Sternanisöl, im Öl von Eucalyptus amygdalina und wahrscheinlich auch im Corranderöl und Cuminöl enthalten.

Aus den sonstigen, über das Vorkommen von Phellandren in ätherischen Ölen gemachten Angaben ist meist nicht ersiehtlich, um welches Phellandren es sich handelt. Am häufigsten dürfte jedoch das «Phellandren vorkommen und zwar scheint es, als ob es meist von kleinen Mengen "Phellandren begleitet ist, so daß hier ähnliche Verhältnisse herrschen wie beim Vorkommen von « und "Pinen. Außer in den genannten Ölen ist Phellandren in folgenden aufgefunden worden:

Als d-Phellandren un sibirischen fichtennadelöl, Öl aus dem Holz von Caesalpinia Sappan und Angelicawurzelöl.

Als 1-PheHandren im Rottannennadelöl, Latschenkieferöl, Pimentöl, Baybeerenöl von den Bermuda-Inseln und im Öl der Samen von Monodora grandillora.

Ohne Angabe der Drehungsrichtung: im Öl von Juniperus phoenicea, Andropogon laniger, Curcumaöl, Ingweröl, Pfelferöl, Magnoliaöl, Öl von Monodora Myristica, Rindenöl von Cinnamomann pedunculatum, Zimtwurzelöl, Campheröl, Sassafrasblätteröl, Geraniumöl, Weihrauchöl, Öl von Eucalyptus acmenoides, angophoroides, capitellata, coriacea, crebia, Dawsoni, Delegatiensis, dives, lastigiata, Fletcheri, Iraymoides, haemastoma, lovophleba, Luehmanniana, macrorrhyncha, melanophloia.

<sup>9</sup> Lichigs Annalen 336 (1904), 10,

meliodora, microtheca, nigra, obliqua, oreades, ovalifolia, o. var. lanceolata, pulverulenta, radiata, Risdoni, robusta, rostrata, siderophloia, sideroyylon var. pallens, Sieberiana, stellulata, viminalis, virgata, vitrea, im deutschen und englischen Dillöl, Ajowankrautöl, Pfelferminzöl, Wermutöl, Goldrutenöl und Hundefenchelöl.

Die Phellandrene gehören zu den unbeständigsten Terpenen, daher dürfen phellandrenhaltige Öle, wenn es sich um Gewinnung und Nachweis dieser Kohlenwasserstoffe handelt, me wiederholt bei Atmosphärendruck destilliert werden, sondern sind am besten im Vakuum zu fraktionieren.

Synthetisch wurde «Phellandren von Harries und Johnson"), sowie von Wallach") erhalten, doch liegen auch hier keine unzweifelhaft reinen Substanzen vor. Die einzigen kristalhsierten Derivate, die Nitrosite, sind zur Regenerierung der Phellandrene nicht geeignet, sie zersetzen sich wohl beim Behandeln mit Alkali"), aber es bildet sich dabei kein Kohlenwasserstoff C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>. Man muß sich also mit der Erlangung möglichst phellandrenreicher Fraktionen begnügen und zwar nimmt man die gegen 170 bis 178" siedenden Anteile; auf solche beziehen sich auch die für Phellandren angegebenen Eigenschaften.

Von den für die Phellandrene beobachteten Konstanten seien folgende erwähnt:

I-a-Phellandren aus Öl von Eucalyptus amygdalina).

Sdp. 173 bis 175" (754 mm), 50 bis 52" (5 mm),  $d_{15}$ , 0,848,  $a_{\rm p}$  =84"10",  $n_{\rm pep}$ , 1,47694.

d-a-Phellandren aus Gingergrasöl<sup>5</sup>); Sdp. 44 bis 45 ' (4 mm), 175 bis 176 '' (754 mm), d<sub>10</sub>, 0,8565, a<sub>11</sub> ÷ 40 '40'.

d-a-Phellandren aus Elemiöl"); Sdp. 61" (11 mm), d $_{\rm m}$ 0,844,  $n_{\rm mp}$ 1,4732.

b Berl. Berlehre 38 (1905), 1832,

<sup>3)</sup> Liebigs Annalen 359 (1908), 283.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 287 (1895), 374; 336 (1904), 30.

<sup>4)</sup> Beobachtung im Laboratorium von Schimmel & Co.

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1904, 52,

<sup>&</sup>quot;) Wallach, Liebigs Annalen 336 (1904), 12.

#Phellandren aus Wasserfenchelöl: Sdp. 57" (11 mm),  $d_{\rm ps}=0.8520$ ,  $n_{\rm ngs}=1.4788$ ") und  $d_{\rm rs}=0.848$ ,  $[v]_{\rm h}=14"45'$ ,  $n_{\rm prs}=1.4759$ ").

Die optische Drehung ist sehr veränderlich, sie wird durch Einwirkung des Sonnenlichtes herabgesetzt").

Wie schon erwähnt, ist Phellandren wenig beständig, schon beim Erwärmen auf seine Siedetemperatur polymerisiert es sieh; leichter noch wird es durch Einwirkung von Säuren in inaktive Isomere umgewandelt, so durch Halogenwasserstoff in Dipenten, durch alkoholische Schwefelsäure in Terpinen. Mit Halogenen oder Halogenwasserstoffen entstehen nur flüssige Verbindungen. Durch Oxydation mit Kalumpermanganat entsteht aus «-Phellandren die ölige «-Oxy-t-isopropylglutarsäure, die durch weitere Oxydation mit Bleisuperoxyd und Schwefelsäure in Isopronylbernsteinsäure übergeht. Die aus 2-Phellandren entstehenden entsprechenden Oxydationsprodukte sind a-Oxy-3isopropyladipinsäure bezw. @Isopropylglutarsäure ). Wallach ) erhied durch Oxydation von #Phellandren mit 1-prozentiger Kaliumpermanganatlösung neben / Isopropyleyelohexenon, a Isopropylglutarsäure, Isobuttersäure und ein öliges Glykol, das durch Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure Tetrahydrocuminaldehyd und etwas Bihydrocuminalkohol lieferte. Durch Oxydation mit Luftsauerstoff entsteht aus #Phellandren \* Isopropylcyclohexenon\*).

Das einzige feste Derivat der Phellandrene ist das durch Addition von salpetriger Säure entstehende Phellandrennitrit, das daher stets zur Identifiz erung benutzt wird. Beide Phellandrene bilden je zwei Nitrite, die sich, wie Schreiner ) zuerst nachwies, durch ihre Schmelzpunkte unterscheiden. Um sich sehnell zu vergewissern, oh in einem Öle Phellandren enthalten ist, wird eine Mischung aus 5 ccm des Öles und 10 ccm Petroläther mit

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 336 (1904), 43.

<sup>9</sup> Ibidem 340 (1905), 2.

Bacon, Philippine Journ. of Sc. 1 (1909), A. 101.

<sup>9</sup> Seminter, Berl. Berichte 36 (1903), 1749,

<sup>)</sup> Liebigs Annalen 340 (1905), 12.

<sup>&#</sup>x27;n Ibidem 313 (1905), 29.

<sup>7</sup> Pharmaceutical Archives 4 (1901) 90.

einer Auflösung von 5 g Natriumnitrit in 8 g Wasser unterschichtet, und die zur Entwicklung der salpetrigen Säure nötige Menge (5 ccm) Eisessig unter Umschütteln allmählich zugesetzt; der entstehende voluminose Kristallbrei wird mit Hilfe einer Luftpumpe abgesaugt, erst mit Wasser, dann mit Methylalkohol gewaschen und durch mehrmatiges Lösen in Chloroform und Fällen mit Methylalkohol gereinigt). Die föslichsten Anteile des Nitrits, das sich aus zwei verschiedenen Formen zusammensetzt, geben hierbei aber ver oren. Besonders wenn es sich darum handelt nachzuweisen, welches Phellandren vorliegt, führt man die Reinigung besser unter Anwendung von Aceton aus?). Durch traktioniertes Fäl en mit Wasser läßt sich das Nitrit des e-Phellandrens in Anteile vom Smp. 112 ais 113" resp. 113 bis 114" and 105", das des #Phellandrens in solche vom Smp. 102" und 97 bis 98" zerlegen, denen allen ein verschiedenes Drehungsvermögen zukommt, die aber zum Teil sowohl in den rechts- als linksdrehenden Formen dargestellt sind.

Die Phellandrennitrite lassen sich im Gegensatze zum Terpinennitrosit mit Basen nicht zu Nitrolaminen umsetzen. Bei der Behandlung des a-Phellandrennitrits mit Natruumakoholat entsteht Nitro-a-phellandren, das sich durch Reduktion mit Hille von Zink und Eisessig zu Carvotanaceton und Dihydro-carvy amin reduzieren läßt; bei energischer Reduktion mit Natriu n in alkoholischer Lösung entstehen Tetrahydrocarvon und Tetrahydrocarvylamin ). Bei der Umsetzung von A-Phellandrem tru mit Natriumalkoholat entsteht Nitro-A-phellandren; dieses liefert bei der Reduktion Dihydrocuminaldehyd (Smp. des Semicarbazous 200 bis 202°), Tetrahydrocuminylamin und Cummylamin.

Geeignet für den Nachweis des "Phellandrens ist noch die Oxydation mit Hilfe von 1-proz. Nahumpermanganat, wobei em sirupöses Glykol (Sdp. 150" bei 10 mm)") entsteht, das beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure Dihydrocuminalkohot und Tetrahydrocuminaldehyc (Sdp. 220 bis 230"; d<sub>m. 0.93</sub>; n<sub>new. 1.4903</sub>; Smp. des Semicarbazons 204 bis 205") liefert. Nebenbei entstehen Isopropyl-1-cyclohexen-2-on-4, «-Isopropylglutarsäure und Isobuttersäure.

<sup>9</sup> Wallach und Gildemeister, Liebigs Amalen 246 (1888), 282,

<sup>)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 336 (1904), 13.

<sup>9</sup> Wallach Liebigs Annalen 386 (1904), 30, 44.

<sup>4)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 340 (1905), 12

## Sesquiterpene.

Neben den Terpenen C<sub>n</sub>H<sub>n</sub>, finden sich in den höher tind zwar zwischen 250 und 280° siedenden Fraktionen vieler ätherischen Öle andere, der Formel C<sub>15</sub>H<sub>2</sub>, entsprechende, Sosquiterpene genannte Noblenwasserstoffe, von denen zwar eine große Anzahl isolie t, aber nur sehr wenige genauer untersucht sind.

Emige Öle bestehen fast ausschließlich aus Sesquiterpenen, meistens spielen sie aber in den Ölen nur eine nebensächliche Rolle; sie werden so oft angetroffen, daß sie zu den am häufigsten vorkommenden Bestandteilen der ätherischen Öle gezählt werden müssen.

Auch künstlich sind Sesquiterpenkohlenwasserstofte aus den sie in den ätterischen Ölen vielfach begleitenden sauerstoffhaltigen alkoholartigen Verbittungen  $C_{10}H_{20}$ O dargestellt worden, welche zu ihnen in demselben Verhältnis zu stehen scheinen wie z. B. Terpincol,  $C_{10}H_{10}$ O, zum Kohlenwasserstoff  $C_{10}H_{10}$ , obwohl durch Behandlung mit Eisessig-Schwefelsäuremischung bisher nur in einem Falle die Anlagerung eines Wassermolektils an einen Kohlenwasserstoff  $C_{10}H_{21}$  bewirkt werden konnte. Ob die aus diesen "Sesquiterpenalkoholen" durch Wasserabspaltung entstehenden Kohlenwasserstoffe  $C_{10}H_{21}$  identisch mit den natürlichen Sesquiterpenen sinc, ist noch unentschieden.

Die Siedetemperatur der Sesquiterpene liegt im allgemeinen zwischen 250 und 280", ihre Dichte zwischen 0,86 und 0,93, in der Regel über 0,90; sie sind meist sehwach gefärbt und dickflüssiger als die Terpene, sind von schwachem Geruch, verharzen z. T. ebenso leicht wie die Terpene und lösen sich schwer in Alkohol. Als ungesättigte Kohlenwasserstoffe addieren sie Halogene, Halogenwasserstoff, NOCI, N.O. und N.O., vereinzelt damit kristallisierte Verbindungen bildend, die zur Identifizierung benutzt werden können. Dagegen sind die Oxydationsprodukte der Sesquiterpene so gut wie nicht untersucht.

Über ihre Konstitution ist Näheres noch nicht bekannt, so daß wir zur Einteilung der Sesquiterpene hauptsächlich auf ihre physikalischen Eigenschaften angewiesen sind. Erschwert wird eine genauere Kenntnis der Sesquiterpene auch dadurch, daß die fast allein mögliche Art ihrer Isolierung, nämlich die durch Iraktionierte Destillation, die Gewinnung von einheitlichen Verbindungen ausschließt. Man teilt sie auf Grund ihrer Molekularrefraktion und ihres spezifischen Gewichtes ein in aliphatische, monocyclische, biegelische und triegelische Sesquiterpene"). In diesen einzelnen Gruppen bestehen, ebenso wie bei den Terpenen Regelmäßigkeiten in Bezug auf den Siedepunkt und besonders auf die Diehte.

herecl	mete MolRefr.	1)	lichte	(15	(*)
aliphatische Sesquiterpene	69,5		0,86.		r
monocyclische "	67.76	H	0,875	bis	0.80.
bieyelische "	66,15		0,00		0.92
tricyclische	64,45	11	0.93	k þ	0,94

Da sich nur wenige Sesquiterpene in reinem Zustande darstellen lassen, so ist es oft schwer die Zugehörigkeit zu einer bestimmten Gruppe zu erkennen. Die Isomerieverhältnisse sind hier verwiekelter als bei den Terpenen; dennoch ist es sehr unwahrscheinlich, daß die bis jetzt bekannten 60 bis 70 Sesquiterpene alle verschieden sind, und es werden wont viele, die man jetzt noch einzeln aufführen muß, als identisch erkannt werden, sobald es gehigt auch in dieses Gebiet die Klarheit zu bringen, welche die Terpene zu einem der am besten untersuchten Teile der organischen Chemie gemacht hat.

In der folgenden Zusammenstellung der Sesquiterpene werden wir nur diejenigen Vertreter eingehender besprechen, von denen eine nähere Charakterisierung möglich ist.

### Aliphatische Sesquiterpene.

In diese Gruppe gehört wahrscheinlich das von Schimmet 7; Co.2) aus Ceylon-Citronellöl gewonnene "leichte Sesquiterpen" von folgenden Eigenschaften:

Sdp. bei Atmosphärendruck 270 bis 280° unter starker Zersetzung, 137° (15 mm), d $_{\rm c}$ , 0,8643,  $v_{\rm mix}=128'$ , n $_{\rm bos}$ , 1,51840.

b) Theoretisch möglich sind auch tettacyclische Sosquiterpene; da diese aber noch nicht aufgehinden sind, so gemäge dieser Hinweis.

<sup>2)</sup> Bericht von Schammel & Co. Oktober 1809, 19,

Das Sesquiterpen, von dem Derivate nicht bekannt sind, ist sehr unbeständig; es verharzt beim Stehen an der Luft sehon nach einem Tage zu einer sirupdicken Flüssigkeit.

## Moлocyclische Sesquiterpene. Bisabolen.

Das Bisaboten ist zuerst von Tucholka<sup>n</sup>) im Bisabo -Myrrhenöl aufgefunden worden. Sein Name wurde dann auf andere, mit ihm identische Sesquiterpene, die früher unter verschiedenen Bezeichnungen beschrieben worden waren, übertragen.

Es kommt vor, außer im Bisabol-Myrrhenö, im sibirischen Fichtennadelöl im Öl von *Piper Volkensii*, im Campheröl, Limettöl, Citronenöl, Bergamottöl und Opopanaxöl.

Für den aus Citronenbl berausfraktion erten Kohlenwasserstoff fanden Gildemeister und Müller?):

Sdp. 110 bis 112" (4 mm),  $d_{15}$  0,8813,  $a_{15}$  41°31',  $n_{120}$  1,49015, and für das inaktive Sesquiterpen, das aus dem Trichlorhydrat durch Abspaltung von HCI mittels Natriumacetat und Eisessig erhalten worden war:

Sdp. 261 bis 262" (751 mm),  $v_0 = 0$ ",  $d_{15}$ , 0,8759,  $n_{pge}$  1,4901.

Bisabolen bildet mit Salzsäure ein bei 79 bis 80° schmelzendes Trieblorhydrat, CaHa, 3HCl, das nach Tucholka optisch aktiv ([a]], († oder ?) 35°17′ in Chloroformlösung), nach Gildemeister und Müller inaktiv ist. Aus dem Bisabolen konnte weder ein festes Nitrosochlorid, noch ein Nitrosit oder Nitrosat erhalten werden. Es addiert 6 Atome Brom. Ob das von Schmidt und Weilinger") aus dem Öl von Piper Volkensii erhaltene Hexabromid vom Smp. 154° ein Derivat des Bisabolens ist, muß noch festgestellt werden.

Zur Charakterisierung des Bisabolens ist das Trichtorhydrat, das man durch Einleiten von gasformiger Salzsäure in die ätherische Lösung des Sesquiterpens erhält, gut geeignet. Es

<sup>1</sup> Arch, der Pharm. 255 (1897), 292.

<sup>&#</sup>x27;i Wallarch-Festschrift, Göttingen 1909, S. 448; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1909, 50.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 39 (1906), 652.

scheidet sieh nach dem Verdunsten des Äthers in schönen Kristallen ab, die durch Umkristallisieren aus Alkohol weiter gereinigt werden können.

#### Zingiberen.

D'eses zuerst von Tresht) im Ingweröl aufgehrteene Sesquterpen ist später von v. Sod en und Rojalunt) sowie von Schreiner und Kremerst) untersucht worden. Die zuletzt genannten Autoren ermittelten hir Zingiberen folgende Eigenschaften:

Sdp. ca. 270" (unter Zersetzung), 150 bis 161" (32 mm), d.,, 0,8731, [a]<sub>1</sub>, 73,38", n<sub>1</sub>, 1,49,399,

Das Nitrosochlorid schmilzt bei 96 bis 97", das Nitrosit bei 97 bis 98", das Nitrosat bei 86 bis 88" und das Dihydrochlorio bei 168 bis 169". Zur Charakterisierung eignet sieh besonders das Hydrochlorid, das man durch Einleiten von Salzsäure in die hisessiglösung des Kohlenwasserstoffes erhält. Nach 2-tägigem Stehen scheidet es sich in leinen Nadeln aus der Lösung aus. Auch das Nitrosat ist zur Kemizeichnung gut verwendbar, da es nach den Angaben von Schreiner und Kremers in fast theoretischer Ausbeute entsteht.

#### Bicyclische Sesquiterpene. Cadinen.

Der bekannteste Vertreter theser Gruppe und der Sesquiterpene fiberhaupt, ist das sehr verbreitete Cadinen, das in beiden optischen Modifikationen vorkommt.

- 4-Cadinen ist hisher gefunden worden im Atlascedernöl und wahrscheinlich im westindischen Sandelholzöl.
- 1-Cadimen im Kadeől, nach dem es benannt ist, Cypressenöl, Cubebenől, Paracotorindenől, Angosturarindenől und Cedrelaholzől.

In den meisten Mittellungen über das Vorkommen des Cadinens ist die Drehung nicht angegeben, so beim deutschen und schwedischen Kiefernadelöl, Latschenkieferöl, Rottannennadelöl, Wacholderbeeröl, Sadebaumöl, Cedernblätteröl, Cedern-

<sup>9</sup> Pharmaceutical Journal III, 12 (1882), 243.

<sup>9</sup> Pharm. Zig. 45 (1900), 414.

<sup>)</sup> Pharmaceutical Archives 4 (1901), 63; Chem. Zentralbl. 1904, IL 1226.

holzől, Lemongrasől, Pfefferől, Betelől, Ylang-Ylangől, Campheról, Öl von Amorpha fruticosa, Weihrauchól, alrikanischen Copaívabalsamól (siehe unten!), Asa foetida-Öl, Galbanumöl, amerikanischen Pfelferminzól, Patchouliól, Wermutól und Goldrutenő.

Cadinen kann in verhältnismäßig reinem Zustande dargestellt werden, da es ein festes, gut kristallisierendes Dichlornydrat liefert, das, ebenso wie dies bei den Kohlenwasserstoffen der Terpenreihe möglich ist, durch Erhitzen mit Anilin oder Natriumaeetat und Eisessig unter Abspaltung von Chlorwasserstoff in den Kohlenwasserstoff zurückverwandelt werden kann.). Für den auf diese Weise gereinigten Kohlenwasserstoff fand Walfach:

Sdp. 272" (unkorr.) 1). 274 bis 275", d<sub>pr.</sub> 0,918, [e]<sub>0</sub>, 98,50", n<sub>o</sub>, 1,50047 ().

Schimme & Co. fanden: Sdp. 271 bis 2731,  $d_{\rm th}$  0,9215,  $[n]_0 + 105''$  301.

Das optische Drehungsvermögen ist recht schwankend. Bei verschiedenen in der Natur vorkommenden Sesquiterpenen, die man als aktive Formen des Cadinens angesprochen hat, ist es noch nicht klargestellt, ob sie mit Cadinen wirklich dentisch sind, oder oo sie erst bei der Einwirkung von Salzsäure in Cadinenderivate übergegangen sind, wie z. B. bei dem westindischen Sandelholzöl und dem afrikanischen Copaivabalsamöl. Bemerkenswert ist es auf jeden Fall, daß aus diesen rechtsdrehenden Ölen Derivate des 1-Cadinens erhalten wurden, wahrend rechtscrehender Kohlenwasserstoff aus Atlascedernöl Derivate des d-Cadinens lieferte.

An der Luft verharzt Cadinen sehr schnell unter Bildung eines hellen Polymerisationsproduktes. Bei langandauerndem Erwärmen mit verdünnter Schwetelsäure wird Cadinen verändert, während bei der Behandlung mit Halogenwasserstoffen eine wesentliche Beeinflussung nicht stattfindet, da die optische Aktivität erhalten nleibt. Auch längeres Erhitzen auf 200" wirkt verändernd auf Cadinen ein: es bildet sich dabei ein isomerer

<sup>)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 238 (1887), 84.

<sup>1</sup> Liebigs Annalen 271 ( 892), 303.

<sup>4</sup> Indem 252 (1884), 150; 271 (1892), 297.

Kohlenwasserstoff mit Jolgenden Eigenschaften: Sdp. 145 bis 148" (20 mm),  $c_s^{(n)}$  0,906),  $[e]_0 = 2,80$ ",  $n_{min}$  1,5041").

Mit Nitrosylchlorid und mit Stickstofftetroxyd gint Cadmen kristallisierte Additionsprodukte. Das in nur geringer Menge entstehende Nitrosochlorid schmilzt bei 93 his 94", das Nitrosat, das in besserer Ausbeute erhalten wird, bei 105 his 110".

Besonders charakteristisch sind die mit zwei Molekülen Halogenwasserstoff entstehenden kristallisierten Additionsprodukte, von denen namentlich das Dichlor- und Dibromhydrat zur Identifizierung benutzt werden.

Zur Darstellung des Dichlorhydrats werden die zu unterstehenden, zwischen 260 und 280° siedenden Fraktienen mit dem doppelten Volumen Äther verdünnt und unter Kühlung mit Chlorwasserstoffgas gesättigt; nach längerem Stehen wird der Äther durch Destillation teilweise entfernt, und nach dem völligen Verdunsten des Lösungsmittels scheiden sieh im Rückstande Kristalle des Dichlorhydrats aus, die durch Aufstreichen auf poröse Tonplatten und Waschen mit Alkohol von öligen Beimengungen befreit und aus Essigäther, in welchem sie in der Wärme leicht löslich sind, umkristallisiert werden. Der Schnielzpunkt der reinen Verbindung liegt bei 117 bis 118″; sie ist optisch aktiv, [n], 37°27' in einer 5-prozentigen Chlorotormlösung,

Auch unter Benutzung von Eisessig, der mit Salzsäuregas in der Kälte gesättigt ist, läßt sich das Dichlorhydrat bereiten; diese Methode der Darstellung Versetzen einer Eisessiglösung des Sesquiterpens mit einer Eisessiglösung des betreffenden Halogenwasserstoffes -- empfiehlt sich zur Gewinnung des Dibromhydrats (Smp. 124 bis 125") und Dipodhydrats (Smp. 100 bis 106").

# Caryophyllen.

Ein zweiter gut gekennzeichneter Kohlenwasserstoff, der ebenfalls zu den bicyclischen Sesquiterpenen zu zählen ist, ist das Caryophyllen, das freilich nicht so häufig vorkommt wie das Cadinen: es ist bis jetzt in größerer Menge im Nelken- und

<sup>(1)</sup> Lepeschkin, Journ, 1988, phys. chem. Ges. 40 (1988), 698. Nach Chem. Zentralbi, 1908, B. 1354.

Nelkenstielöl, sowie in Copaivabalsamölen nachgewiesen worden; außerdem hat man es aufgefunden im Pfelferöl, Betelöl, Ceylon-Zimtöl, Seychellen-Zimtö. (?). Zimtwurzelöl, Weißzimtöl, Pimentöl und Lavendelöl.

In reinem Zustande hat sich Caryophyllen bisher nicht darstellen lassen, die Angaben über seine physikalischen Eigenschaften beziehen sich daher auf nicht ganz reine Destillate aus Nelken- oder Nelkenstieföl. Das nur durch Destillation aus Nelkenö, dargestellte Caryophyllen enthält meist etwas Aceteugenol), von dem es durch Verseifen mit alkoholischem Kalibefreit werden kann. Im Sesquiterpen aus Nelkenstielöl findet sich dagegen diese Verunreinigung nicht.

Für aus Nelkenöl dargestelltes Caryophyllen fanden;

Wallach'): Sdp. 258 bis 260", dia 0,9085, np 1,50094.

Erdmann'): Sdp. 119 bis 120" (9 mm), 123 bis 124" (13 mm), 258 bis 259' (752 mm), d<sub>sv</sub> 0,9038.

Kremers"): 6.0. 0,9032, |a|pp = 8,74", npm 1,50019.

Walbaum und Hüthig\*) bestimmten für Caryophyllen aus Ceylon-Zimtöl:

Sdp. 260 bis 261°,  $d_{10} = 0.9047$ ,  $a_{10} = 7°20°$ .

Neuere Untersuchungen von Deußen und seinen Mitarbeitern") machen es wahrscheinlich, daß die mit dem Namen Caryophyllen bezeichneten Fraktionen des Nelkenstielöls mindestens aus zwei Isomeren bestehen, nämlich aus einem optisch inaktiven n-Caryophyllen und einem aktiven 3-Caryophyllen, die beide durch Derivate gekennzeichnet worden sind.

Durch Einwirkung von Salzsäure auf die Caryophyllen enthaltende Fraktion des Nelkenöls entsteht nach Schreiner und Kremers') ein in Nadeln kristallisierendes Dichlorhydrat vom Smp. 69 bis 70". Schimmel & Co. erhielten aus dem rohen Caryophyllen des Nelkenstielöls ein aktives Chlorid von gleichem

<sup>5</sup> E. Erdmann, Journ. f. prakt. Chem. H. 56 (1897), 140.

<sup>5</sup> Liebigs Annalen 271 (1802), 298.

<sup>9</sup> Journ, I. prakt. Chem. II, 56 (1897), 146.

<sup>9</sup> Pharmaceutical Archives 1 (1898), 211.

<sup>9</sup> Journ. I. prakt. Chem. H. 66 (1902), 54.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 356 (1907), 1; 359 (1908), 245; 369 (1909), 41.

n Pharmaceutical Archives 2 (1890), 296; Proceed, Americ, Pharm. Ass 17 (1899), 158.

Schnelzpunkt, dagegen vermochten andere Forscher aus Caryophyllenfraktionen verschiedener Ölc nur teils flüssige Chloride, teils solche von anderem Schmelzpunkt zu isoheren.

Durch Einwirkung von Nitrosylchlorid auf Carvophyllen aus Nelkenstielöl entsteht ein Nitrosochlorid, das bei ungefähr 160° schmilzt, aber durch traktionierte Kristallisation in inaktives «Caryophyllennitrosochlorid (Smp. 177") und aktives «Caryophyllennitrosochlorid (Smp. 159") zerlegt werden kann. Diesen beiden Formen entspricht ein von 126 bis 128" schmelzendes «Nitrolbenzylamin und ein Antrolbenzylamin vom Smp. 172 bis 173", die sich natürlich auch beide bilden, wenn man von dem Nitrosochloridgemisch ausgeht. Von den aus den Nitrosochloriden durch Chlorwasserstoffabspaltting entstehenden Nitrosochloriden schmilzt die «Form bei 116", die »Form bei 120 bis 121".

Mit Salpetrigsäureanhydrid ist aus Caryophyllen ein in blauen Nadeln kristallisierendes, optisch aktives Nitrosit (Smp. 145°) erhalten worden, das sich bei der Emwirkung von Lösungsmitteln leicht in andere Verbindungen umlagert. Ferner ist auch ein aktives Caryophyllennitrosat bekannt, das aus Caryophyllen durch Einwirkung von Amylnitrit und Salpetersäure oder auch durch Oxydation des blauen Nitrosits mit Chromsäure dargestellt werden kann. Sein Schmelzpunkt liegt bei 130,5°. Aus Caryophyllen erhaltene Nitrosate mit anderen Schmelzpunkten leiten sich vermutlich von der a-Form ab.

Durch Oxydation mit Permanganat entsteht nach Deußen<sup>1</sup>) und nach Haarmann<sup>2</sup>), neben einem Glykol C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>1</sub> vom Smp. 120", eine Ketonsäure C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>, deren Semicarbazon bei 186" schmilzt, eine einbasise ie, bei 179,5 bis 180,5" schmelzende Säure C<sub>1</sub>H<sub>10</sub>O<sub>1</sub> und ein neutraler Körper C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>1</sub> vom Smp. 145 bis 146". Die bei der Oxydation entstehenden flüssigen Sauren gehen bei weiterer Oxydation in Dimetlylbernsteinsäure über.

Bei der Einwirkung von Eisessig-Schwefelsäure erhält man ein Hydrat C<sub>15</sub> H<sub>56</sub>O (Caryophyllenalkohol) vom Smp. 94 bis 96". Dieser Alkohol, dessen Phenylurethan bei 136 bis 137" sehmilzt, ist optisch inaktiv.

Liebigs Annalen 359 (1908), 258, 369 (1909), 52; Berl, Berichie 42 (1909), 376, 680.

<sup>1</sup> Berl. Berichne 12 (1909), 1062.

Bemerkenswert ist, daß man durch Wasserabspaltung aus dem Caryophyllenalkohol nicht wieder zum Caryophyllen, sondern zu einem ihm isomeren, tricyclischen Kohlenwasserstoff C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>, dem Cloven gelangt, das sich in seinen Eigenschaften wesentlich vom Caryophyllen unterscheidet, aber noch nicht in ätherischen Ölen gefunden worden ist.

Bei dem Nachweis des Caryophyllens hat man zu berücksiehtigen, daß das Nitrosochlorid sich von einem anderen Kohlenwasserstoff ableiten soll als das Nitrosit und Nitrosat<sup>1</sup>). Es ist daher zweckmäßig, das Nitrosochlorid sowie das Nitrosit oder

Nitrosat darzustellen.

Zur Darstellung des Nitrosochlorios gibt man zu einer gut gekühlten Mischung von 5 cem Caryophyllen, 5 cem Essigäther, 5 cem Alkohol und 5 cem Äthylnitrit 5 cem alkoholische Salzsäure. Am Sonnenlicht scheidet sich dann bald das Nitrosochlorid aus.

Zur Bereitung des Nitrosits gibt man zu einer Mischung von 5 cem Caryophyllen, 12 cem Petroläther und 5 cem einer gesättigten Natrumnitritlösung vorsichtig 5 cem Eisessig, worauf in der Kälte das Nitrosit auskristallisiert.

Um das Nitrosat zu gewinnen, fügt man zu einem gut gekühlten Gemisch von 5 cem Caryophyllen, 5 cem Eisessig und 5 cem Äthylnitrit vorsichtig eine Losung von 5 cem konzent iertei Salpetersättre in 5 cem Eisessig. Nach beendeter Reaktion fügt man Alkohol hinzu, und nach 2 Stunden scheidet sieh das Nitrosat aus.

Sehr bequem ist die Darstedung des Caryophyllenalkohols<sup>2</sup>); man löst hierzu 25 g Kohlenwasserstoff in einer Mischung von 1000 g Eisessig, 25 g konzentrierter Schwefelsäure und 40 g Wasser und erwärmt das Ganze längere Zeit auf dem Wasserbade. Die leicht Hüchtigen Produkte entfernt man durch Wasserdampf und erhält dann durch Destillation den reinen Alkohol.

### Selinen.

Ciamician und Silber") hatten bei ihrer Untersuchung der höchstsiedenden Anteile des Selteriesamenols auch ein Sesqui-

<sup>)</sup> Deußen, Liebigs Annalen 356 (1907), 1; 359 (1908), 245.

<sup>4</sup> Wallach, Liebigs Annalen 271 (1892), 288.

<sup>9</sup> Berl. Berichte 30 (1897), 492, 501.

terpen gefinden, das sie jedoch nicht näher charakterisierten. Als später im Laboratorium von Schimmel & Co. dieser Körper untersucht wurde, stellte es sich heraus, daß das Sesquiterpen, das den Namen Selinen erhielt, mit keinem der bekannten identisch ist.

Selinen ist zu etwa 20" im Selleriesamenöl enthalten und kann aus den von 265 bis 273' siedenden Anteilen gewonnen werden; nach mehrmaligem Fraktionieren über Natrium hatte der Kohlenwasserstoff folgende Eigenschaften:

Sdp. 120 bis 121" (6 mm),  $d_{17.5}$  0,9197,  $a_{0}$  35"11',  $n_{101}$  1,49863,

Bei dem aus dem Dichlorhydrat regenerierten Selinen wurde gefunden:

Sdp. 268 bis 272",  $d_{\rm in}$  0,9232,  $d_{\rm 20}$  0,9196,  $v_{\rm pr}$  49"30',  $n_{\rm per}$  1,50483, Mol.-Refr. 65,82, berechnet f.  $C_{\rm rs}H_{\rm 21}$  66,15.

Das erwähnte Dichlorbydrat erhält man durch Einleiten von Salzsäuregas in die ätherische Lösung des Sesquiterpens. Es kristallisiert in feinen Nadeln, die im reinen Zustande bei 72 bis 74" schmelzen; [a]<sub>1</sub>, + 18" (in 4,07-prozentiger Chloroformlösung). Das Selinendichlorhydrat ist von dem ähnlich sehmelzenden Caryophyllendichlorhydrat verschieden; durch Abspaltung von Salzsäure wird das Selinen regeneriert, während aus Caryophyllendichlorhydrat bei derselben Reaktion ein neuer Kohlenwasserstoff entsteht.

Mit Nitrosylchlorid oder Stickoxyd sind keine festen Verbindungen erhalten worden.

Nach der Molekt larrefraktion zu schließen gehört Selinen zu den bicyclischen Sesquiterpenen.

#### Humulen.

Dieses zuerst von Piccard aufgefundene und bis jetzt nur im Hopfen- und Pappelknospenöl nachgewiesene Sesquiterpen zeigt große Ähnlichkeit mit Caryophyllen. Auch bei dem Humulen ist es bisher nicht gelungen, den Kohlenwasserstoff aus irgend einem Derivat zu regenerieren, so daß man die Konstanten nur an mehr oder weniger reinen Fraktionen hat feststellen können.

Chapman') der sich mit der Charakterisierung dieses Sesquiterpens viel beschäftigt hat, gibt an:

Sdp. 263 bis 266" (760 mm),  $d_{15}$  0,9001,  $a_{1i}$  = 0,5",  $n_{1i}$  1,5021.

Der aus dem Pappelknospenöl gewonnene Kohlenwasserstoff war schwach rechtsdrehend, es ist aber sehr wahrscheinlich, daß Humulen selbst inaktiv, und die geringe Drehung durch Verunreinigungen bedingt ist.

Durch Einwirkung von Chlorwasserstoff entsteht ein f.üssiges Dihydrochloric, Brom bildet ein öliges Tetrabromid. Bei der Hydratation entsteht kein Alkohol. Nitrosylchlorid wird unter Bildung eines bei 164 bis 165" bezw. 164 bis 170' schmelzenden Nitrosochlorids addiert. Das Nitrolbenzylamin schmilzt bei 136" bezw. 132 bis 133", das Nitrolpiperidin bei 153". Salpetrige Säure verbindet sich mit dem Sesquiterpen zu einem bei 120 bis 121" schmelzenden Nitrosit und einem bei 166 bis 168' schmelzenden Isonitrosit. Durch Behandlung mit Natriumäthylat entsteht aus beiden das Nitroso- oder Isonitrosohumulen vom Sdp. 185 bis 195' (13 mm). Bekannt ist noch das Nitrosat vom Smp. 162 bis 163". Der Nachweis des Flumulens kann durch die Darstellung des Nitrosochlorids in der üb.ichen Weise leicht erbracht werden.

#### Santalene.

Im ost indischen Sandelholzöl kommen neben den beiden Santalolen auch zwei, von Guerbet\*) «- und /-Santalen benannte Sesquiterpene vor.

Die Eigenschaften das a-Santalens sind:

Sdp. 252 bis 252,5" (unkorr.), 253 bis 254" (korr.), d., 0,9134, c., - 13,98" (Guerbet);

Sdp. 118 bis 120° (9 mm),  $d_m = 0.8984$ ,  $n_p = 15$ °,  $n_p = 1.491$  (Semmler) ).

<sup>4</sup> Journ, chem. Soc. 67 (1895), 54,

<sup>2)</sup> Compt. rend. 130 (1900), 417, 1524; Bull. Soc. chim. III. 28 (1900), 217 u. 540.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 40 (1907), 3321.

Die des ¿-Santalens sind:

Sdp. 261 bis 262" (unkorr.), 263 bis 264" (korr.),  $d_a$  0.913°,  $a_b = 28.55$ " (Guerbet);

Sdp. 125 bis 127" (9 mm),  $d_{20}$ , 0,892,  $\psi_0 = 35$ ",  $n_0$ , 1,4932 (Semmler).

Nach Semmlers Ansicht ist a-Santalen ein tricyclisches, einfach ungesättigtes und A-Santalen ein biegelisches, zweilach ungesättigtes Sesquiterpen.

a-Santalen verbindet sich mit Salzsäure zu einem Russigen Chlorid; mit Nitrosylchloria entsteht ein Nitrosochlorid vom Smp. 122", dessen Nitrolpiperidin bei 108 bis 109" schmilzt. Durch Oxydation mit Ozon erhielt Semmler das auch bei der Oxydation des a-Santalols entstehende biegelische Eksantalal vom Sdp. 112 bis 116" (9 mm), d<sub>20</sub> 1,00, a<sub>10</sub> ca. 4", n<sub>10</sub> 1,4872.

#-Santalen addiert zwei Mol. Salzsäure unter Bildung eines flüssigen Dihydrochlorids ). Das Nitrosochlorid existiert in zwei isomeren Formen, die bei 152" und 100" schme zen und denen zwei Nitrolpiperidine vom Snip. 101" und 104 bis 105" entsprechen. Durch Oxydation mit Ozon entsteht ein bicyclischer Aldehyd.

Die beiden Santalene scheinen dennach in genetischem Zusammenhang mit den beiden Santalolen zu stehen. Der Nachweis der beiden Santalene kann durch die Nitrosochloride und die Oxydation mit Ozon geführt werden.

Isosantalene. Die durch Wasserabspaltung aus den Santalolen entstehenden Kohlenwasserstoffe sind von den Santalenen verschieden. Chapoteaut") erhielt aus dem Rohsantalol zwei Kohlenwasserstoffe C<sub>15</sub>H<sub>21</sub> vom Sdp. 260" und C<sub>15</sub>H<sub>32</sub> vom Sdp. 245". Guerbet") bezeichnete die Kohlenwasserstoffe aus den beiden Santalolen als Isosantalene und gibt an für:

a-Isosantalen Sdp. 255 bis 250",  $e_0 + 0.2$ ". I-Isosantalen Sdp. 259 bis 260",  $e_0 + 6.1$ ".

Es ist zweifelhaft, ob diese Kohlenwasserstoffe überhaupt zu den Sesquiterpenen genören.

<sup>9</sup> von Soden u. Müller, Phann. Ztg. U (1800), 250.

<sup>9</sup> Bull. Soc. chim. H. 37 (1882), 303.

<sup>9</sup> Ibidem III. 23 (1900), 543.

Von den weniger gut bekannten Sesquiterpenen seien noch folgende angeführt:

## Atractylen.

Dieses in ätherischen Ölen noch nicht aufgefundene Sesquiterpen erhielten Gadamer u. Amenomiya!) durch Einwirkung von wasserentziehenden Mitteln auf den Sesquiterpenalkohol Atractylol.

Sdp. 125 bis 126" (10 mm); dia. 0,9154; nipos. 1,50893.

Durch Abspaltung von Salzsäure mittels Anilin aus dem aus Atractylol dargestellten flüssigen Dichlorhydrat entsteht ein vom Atractylen verschiedener Kohlenwasserstoff.

## Caparrapen.

Caparrapen ist ein von Tapia ') aus dem Caparrapiol, einem im ätherischen Öl des Caparrapibalsams vorkommenden Sesquiterpenalkohol, durch Wasserabspaltung erhaltenes Sesquiterpen. Der Kohlenwasserstoff ist eine farblose Flüssigkeit, die sich am Licht rasch gelb färbt. Als Konstanten sind angegeben:

Sdp. 240 bis 250", d<sub>m</sub>. 0,9019, [a]<sub>n</sub> = 2,21", n 1,4953.

Durch Einleiten von Salzsäure in die Eisessiglösung des Sesquiterpens entsteht ein aktives Dichlorhydrat vom Smp. 83".

## Guajen.

Durch Abspaltung von Wasser mittels Chlorzink aus dem Guajol, einem von Schimmel & Co.") aus Guajakholzöl isolierten Sesquiterpenalkohol erhielten Wallach und Tuttle") ein neues Sesquiterpen, das in seinen Eigenschaften mit keinem der bekannten übereinstimmte.

Sdp. 124 his 128" (13 mm); d<sub>en</sub> 0,910; n<sub>e</sub> 1,50144.

A. Gandurin') stellte das Sesquiterpen nach der Tschugaeftschen Kanthogenatmethode aus Guajol dar und gibt dafür an:

<sup>9</sup> Arch. der Pharm. 241 (1903), 33.

b Bull, Soc, chim. III, 19 (1898), 638.

<sup>4</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1892, 42; April 1893, 33.

h Liebigs Annalen 279 (1894), 396.

b Bert, Berichte 41 (1908), 4363.

Sdp. 124" (11 mm),  $d_{40}^{\rm in}$  0,9133,  $d_{40}^{\rm in}$  0,8954,  $|e|_{\rm per}=66,14$ ",  $n_{\rm total}$  1,49468, Mol.-Refr. 66,46.

Gadamer und Amenomiya') erhitzten Guajol mit Kaliumbisulfat und geben für das Guajen an:

Sdp. 123 bis 124" (9 mm),  $d_{\pi^0}^{(0)}$  0,9085,  $[a]_0$  —40,35",  $n_{\rm typ}$  1,50049, Mol.-Refr. 66,2.

Das Guajen scheint demnach zu den bicyclischen Sesquiterpenen zu gehören. Kristallisierte Derivate sind nicht bekannt.

## Sesquiterpen aus Kadeöl.

Im Kadeöl kommt neben Cadinen nach Tröger und Feldmann") ein zweites, inaktives Sesquiterpen vom Sdp. 250 bis 260" vor. N. Lepeschkin") ernielt bei der Behandlung des Kadeöls mit Salzsäure neben Cadinendichforhydrat ein flüssiges Chlorid und gibt für das daraus erhaltene Sesquiterpen an:

Sdp. 262 bis 266" (760 mm), 135 bis 140" (20 mm),  $d_{\rm ps}^{\rm ac}$  0,9204,  $n_{\rm psn}$ , 1,5159.

Kristallisierte Derivate sind nicht erhalten worden. Er itzen mit Jodwasserstoff auf 200" führte nach Lepeschkin zu einem welleicht mit flumulen identischen Sesquiterpen (Sdp. 250 bis 258 " d 20 ; 0,8946; n 1,4972), welches aber nach Schindelmeiser ) ein Gemisch von Tetrahydrocadinen, Cadinen und einem neuen, optisch inaktiven Sesquiterpen sein soll. Nach Ansicht von Schindelmeiser enthält das Sesquiterpen Lepeschkins noch Cadinen und ersterer gibt für das reine Sesquiterpen folgende Konstanten an:

Sdp. 263 bis 265",  $d_{g_0} = 0.908$ ,  $a_{g_0} = 0^{\circ}$ ,  $n_{g_0} = 1,5006$ .

Eine nähere Charakterisierung ist keinem dieser Forscher gelungen.

<sup>1)</sup> Arch. der Pharm. 241 (1903), 43.

<sup>1)</sup> Arch, der Pharm, 286 ( 898), 692.

<sup>)</sup> Journ, russ, phys. chem. Ges. 40 (1908), 126. Nach Chem. Zentralbl. 1908, L. 2040,

<sup>9</sup> Journ, russ, phys. chem. Ges. 40 (1908), 181. Nach Chem. Zentralbl. 1908, IL 598,

# Sesquiterpen des Minjak-Lagam-Balsambls.

Das ätherische Öl des dem Gurjunbalsam nahe verwandten Minjak-Lagam-Balsams besteht nach Haußner ) fast ausschließlich aus Sesquiterpenen:

Sdp. 249 bis 251", d , 0,923, v<sub>b</sub> 9,9".

Das Sesquiterpen ist ein helles Öl, das an der Luft bald verharzt. Mit Salzsäure entsteht ein in großen Nadeln kristallisierendes Ch orid, C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>, 3HCI, vom Smp. 114".

Die Entstehung eines Trichlorhydrats aus einem Sesquiterpen der Dichte 0,923 ist einigermaßen verwunderlich. Abgesehen hiervon deutet das ganze Verhalten des Sesquiterpens, sowie die Eigenschaften des Chlorids auf Cadinen hin.

# Sesquiterpen im Öl aus der Rinde von Ocotea usambarensis.

Das in diesem Öle vorkommende Sesquiterpen hat nach Schmidt u. Weilinger-) folgende Eigenschaften:

Sdp. 136 bis 142° (12 mm), d<sub>sc</sub> 0,915, v<sub>o</sub> + 7° 46′, n<sub>o</sub> 1,505. Durch Einwirkung von Salzsäure entsteht ein Dichlorhydrat (Smp. 116 bis 117°), das mit Cadinendichtorhydrat nicht identisch ist.

# Tricyclische Sesquiterpene.

#### Cedren.

Unter Cedren verstand man ursprünglich i) das durch Wasserabspaltung aus dem Cedrol erhaltene Sesquiterpen. Als man ein ähnliches Sesquiterpen im Cedernöl aufland, nannte man dieses auch Cedren. Über die Identität dieser Kohlenwasserstoffe liegen keine beweisenden Untersuchungen vor, und es ist daher angebracht sie getrennt zu behandem.

Die Konstanten des natürlichen Cedrens sind 1):

Sdp. 124 bis 126" (12 mm),  $d_{\rm p}$ , 0,9354,  $m_{\rm p}$  = 55",  $n_{\rm p}$  1,50233. Das natürliche Ceoren ist von mehreren Forschern, in letzter

<sup>9</sup> Arch der Pharm. 221 (1883) 245.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 29 (1906), 752.

<sup>)</sup> Walter, Liebigs Annalen 39 (1841), 247.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Die Konstanten des künstlichen Cedrens sind in der fahelle der künstlich dargestel ten Sosquiterpene auf S. 363 angegeben.

Zeit besonders von Semmler und Hoffmann"), näher untersucht worden. Durch Oxydation mit Chromsäure in Eisessiglösung entsteht das Cedron,  $C_{15}H_{24}O$ , vom Sdp. 148 bis 151" (11 mm), das durch Reduktion in einen Alkohol Isocedrol übergeht (Sdp. 148 bis 151" bei 9 mm). Durch Oxydation mit Permanganat in Acetonlösung erhält man ein Glykol,  $C_{15}H_{24}O_{9}$ , vom Smp. 160", ein Diketon oder einen Ketoaldehyd,  $C_{15}H_{24}O_{9}$ , dessen Semicarbazon bei 234" schmilzt, und eine Cedrenketosäure,  $C_{15}H_{24}O_{9}$  (Semicarbazon, Smp. 245"; Oxim, Smp. 180 bis 190").

Bei der Oxydation mit Ozon wurden im wesentlichen die gleichen Produkte erhalten. Zum Nachweis des natürlichen Cedrens oxydiert man es mit Permanganat.

#### Cloven.

Durch Wasserabspaltung mittels Chlorzink oder Phosphorpentoxyd erhielt Wallach?) aus dem aus Caryophyllen durch Hydratisierung dargestellten Alkohol das in ätherischen Ölen hisher noch nicht aufgefundene Cloven.

Sdp. 261 bis 263"; d. 0,930; n. 1,50066; Mol.-Refr. 64,77.

Durch Hydratisierung geht Cloven nicht wieder in Caryophyl.enhydrat über. Um es nachzuweisen, ist man daher auf den Vergleich der physikalischen Konstanten angewiesen. Gen vresse ) erhielt durch Einwirkung von Paraformaldehyd auf Cloven einen Alkohol  $C_{to}H_{20}$  CH<sub>2</sub> OH vom Sdp. 170" (12 mm); d. 1.001;  $a_0 = 7$ °40' (in einer 6,03-proz. Chloroformlösung);  $n_0 = 1.508$ , der zur Charakterisierung auch nicht geeignet sein dürfte.

#### Heerabolen.

Ein wahrscheinlich tricyclisches Sesquiterpen ist von O. v. Friedrichs!) im Heerabolmyrrhenöl aufgefunden und von ihm Heerabolen genannt worden.

Sdp. 130 bis 136" (16 mm); d<sub>90</sub>, 0,943;  $a_{\rm r}=14$ " 12'; n<sub>new</sub> 1,5125; MoL-Refr. 64,98.

Ein gut charakterisiertes Bromid konnte ebensowenig wie ein festes Nitrosochlorid oder Nitrosat erhalten werden, mit

<sup>9</sup> Berl Berichte 40 (1907), 3521,

<sup>9</sup> Liebigs Annalon 271 (1892), 342,

<sup>)</sup> Compt. rend. 138 (1904), 1228,

<sup>1)</sup> Arch. der Pharm 245 (1907), 208.

Salzsäure entstand dagegen ein bei 98 bis 99 'sehmelzendes Dhydrochlorid. Es muß also hier bei der Einwirkung der Salzsäure ebenso wie bei dem Sesquiterpen des Galgantöls eine Ringsprengung stattgefunden haben.

#### Heveen.

Dieses Sesquiterpen entsteht neben Isopren und Dipenten bei der trocknen Destillation von Kautschuk oder Guttapercha<sup>1</sup>). So liefern 5 Kilo Parakautschuk<sup>2</sup>) ungefähr 250 gr. Isopren, 2000 gr. Dipenten und 600 gr. Heveen<sup>3</sup>). In geringer Menge bilden sich dabei noch Polyterpene. Bouchardat gibt den Siedepunkt zu 255 bis 265<sup>3</sup> an. Mit Salzsäure soll ein leicht zersetzliehes Monochlorid C<sub>16</sub> H<sub>24</sub> HCl entstehen.

In den nachfolgenden Tabellen sind noch diejenigen in ätherischen Ölen aufgefundenen Sesquiterpene angeführt, von denen physikalische Konstanten bekannt sind und die nicht mit bekannten, gut enarakterisierten Sesquiterpenen identisch zu sein scheinen.

Sesquiter pen	Sdp.	d	$e_{\mathrm{p}}$	n <sub>si</sub>	Bemerkungen
Ageratumöf ()	260° 240 bis 270°				
Angosturarindenôl") . (Gal pen)		0,912 (19")	0	1,50513	Mit Salzsäure enlstehen leicht zeisielzsäche Hussige Produkte. Auflerdem wurde Cadmen nachgewiesen.
Ól der Blätter von Amorpha fruticesa?)	250 bis 260"	0,916		1,50652	

h W Hiams, Jahresher, d. Chem. 1860, 495; vgl auch Beilstein, Handbuch d. organ, Chem. 3, Aufl. Bd. 3, S. 538.

5 G. Bouchardat, Bull. Soc. chim. II. 24 (1875), 108. Vgl. A. Bouchardat Liebigs Annalen 27 (1838), 30; Himly, ibidem 27 (1838), 40.

<sup>9</sup> Der Name Heveen wurde dem Kohlenwasserstoff von Bouchardat nach der Kautschuk liefernden Hevea guianensis gegeben.

h van Romburgh Bericht von Schimmel & Co. April 1898, 57.

1 Ciamician u. S. Iber, Ber., Berichte 29 (1890), 1811.

'i Beckurts u. Troeger, Arch. der Pharm. 236 (1898), 397.

5) Pavesi, Estratto dall'Annuario della Sec. Chimica di Milano II (1904), 3; Estratto dai "Rendiconti" del R. Ist. Lomb. di Se. e lett. (II.) 37 (1904), 487; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 8.

Sesquiterpen	Sdp.	d	$a_{\rm H}$	n,	Bemerkungen
Öl des Rhizoms von Aralia mulicaulis (Aralien)')	260 bis 270"	0,9086 (20°)	7 bis — 8° (Benzol- Jösung)	} <u>_</u> ***** }(*	
Boldoblätteröt 1	265 his 275"		7 **		
Baldrianēl (	(50 mm)		4) 7 ,		
Calmuswurzelöl <sup>1</sup> )	255 bis 258"	0,942 (0°) 0,9323 (14°)			
Cascarillól () 1	178 bis 181° (100 mm) 255 bis 257° (700 mm)	0,911 (20°)	[4]6 23,491		, s.o.a. meld m. ga., i. c.o. Jee on Lo dan So., not. geo.
., 11	185 bis 190° (100 mm) 200 bis 265° (760 mm)	0,924 (201)	[4].4 7,46**		em fisites United the Br in Local Subject zignes at the
Ceylon-Citronellöl') (schweres Sesqui- terpen)	170 bis 172" (16 mm) 272 bis 275" (760 mm)	0,912 (15°)	5º 501		Kostafisi, felbin, di e for melli cilitien
Continuaharzől*) (Continuen) Cryptomerfaől*) (Suginen)	264"	0,918	$\{v _{0} + 10^{\circ}34^{\circ}$		For committation Serious, and dem Ole to Serious bright in a 2 Not 12 metric wasses shall almost a serious products.

- 9 Alpers, Americ, Journ. Pharm, 71 (1800), 370.
- ) Tardy, Journ. de Pharm. et Chim. VI. 19 (1904), 132
- ) Oliviéro, Compt. rend. 117 (1895), 1696; Bull. Soc. chim. III. 41 (1894), 150; 13 (1895), 947.
- 9 Kurbatow, Lieb'gs Annalen 178 (1874), 4; vgl. Bericht von Schimmel-& Co. April 1889, 7 n. Apotheker Zig. 21 (1906), 987.
- Thoms, Apotheker Ztg. 14 (1899), 362; Fendler, Arch. der Phann. 208 (1900), 688.
  - 1) Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1899, 19,
- Stenhouse u Groves, Liebigs Annales 180 (1876), 277; John. chem. Soc. 29 (1876), 475.
  - 9 Kimura, Benchte d. deutsch. pharm. Jes. 19 (1909), 369

Sesquiterpen aus	Sdp.	d	$c_{ \epsilon }$	$\Pi_{ x }$	Bemerkungen
Cubehenoth	262 bis 263°		linksdrehend		Der Haupth standte Leier Seignsterpentrale im 181 Ca-
	130 nis 141"		missinging	1. 059	Linen
(Carlinen)	(20 mm)	0,8733		1,403	
		(22,8°)			
Ol (on Fuealyptus haemastoma, sowie mehreren anderen Eticzlyptusölen) (Aromadendren)	200 his 205"	(19")		-	
Acherkenntol )	240 bis 310°				Addicht 3 Mal, Saizsaure
Galgantāl ()		(30.1)	27° 12′	1,4922	Durch Emwishing von Salesdare entsteht e.a De- hydrochlond vom Sung, 62
Gattanbalsamölm Gurjunen)	115 bis 118* (7 mm)	0,0207 0,0247	35" bis 130"	(20°)	feste Bernate wurden nicht eibalten.
		(4.5")			
Hanful ) (Campaben) .	∠56 his ∠58°	0,9289	[~]n=10,81°	-	Mil Salzsäxan vælsteht en restes Chlodiydraf.
Hardharzot )	258 bis 200°	0,898	1-1 - 8,0"		
1-avendelöl"	1.309(15mm)				
© vanLeptospermum Lwersidgel <sup>(n)</sup> )		0,9024 (15")		1,5052	
Mexican, Linaloeöl 11.	130 bis 140°				Addie 1/4 Alterne 19 om
(wheerbeerenot') .	gegen 250°	0,9 <u>25</u> (£5")	7,227 °		

- 5 Wallach, Lieb gs. Annalen 238 (1887), 18.
- 5 Semmler, Chem. Ztg. 13 (1889), 1158.
- 4) H. G. Smith, Journ, and Proc. of the Royal Soc. of. N. S. Wales 35 (1901); Bericht von Schimmel & Co. April 1902, 30.
  - h Beilstein n. Wiegand, Berl, Berichte 15 (1882), 2854.
  - 's Schindelmeiser, Chem. Zig. 26 (1902), 308.
  - 19 Unveröffend, Beobachtung aus dem Laboratorium von Schimmel & Co.
- 5 Valenta Gazz, chim. ital. 10 (1880), 479 n. 11 (1881), 191; Berl. Berichte 13 (1880), 2431 n. 14 (1881), 1717.
  - " Wood Spivey in hasterfield, Journ. chem. Soc. 69 (1896), 549.
  - 3 Semmler a. Fiemann, Berl. Benchte 25 (1892), 1187.
- "I Baker in Smith, John, and Proc. of the Royal Society of N. S. Wales 1906; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1906, 49.
  - 'i Barbier u. Bouveault, Compt. rend. 121 (1895), 168.
  - 13 Blas, Liebigs Annalen 131 (1865), 1,

Sesquiterpen aus	Sdp.	d	(t <sub>j</sub> ,	11,	Bemerkungen
Kessowurzelöh)	260 bis 280°				Fir exes Hydrochlorid wirde nicht echilten
Öl von Nardostachys Jatamansi') (?)	250 bis 254"	0,932 (15")			
Patchoulfôl') 1, Sesquiterpen	264 bis 265" (760 mm) 59 bis 96" (3 bis 4 mm)	0,9385 (45")	.8. 11		
II. Sesquiterpen	273 b.s 274"	0,930 (15")	(1" 45		
Ol von Pittosporum undulatum <sup>1</sup> )	263 bis 274"	0,910 (15")	. 0 .	1,5050 (20°)	
Salberol 1	264 bis 270°	(9072 (24°)	3" 14"		Mit Salvaline, Salvav
Sandarakharzôt")	260 Fis 280°	0,9386 (151)		1,5215	thiorid and Strongs was denient to seen Menyals while the
Vetiverôl') (Vetiven)	262 his 263" (740 mm) 135" (12 mm)	(20°) (20°)	18" 19"		Adolert 4 Atomic Brown
Wintersrindenöff) (Winteren)	260 bis 2701 (265.1)	0,9344 (13")	11,2		Das Hecharblund war die Sel
Zittwersamenöl")	255*	0,9170			

Von den krinstlich dargestellten Sesquiterpenen, die mit keinem der näher charakterisierten identisch sind, sind noch folgende zu neimen:

- Bertram u. Gildemeister, Arch. der Pharm. 228 (1800), 486.
- ') Y. Asabina, Journ. of the Pharm. Soc. of Japan 1907, 355; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1907, o5
  - ) von Soden u. Rojahn, Berl. Berichte 37 (1904), 3353.
  - 9 Power u. Tutin, Journ. chem. Soc. 89 (1906), 083.
- ) Sugiura u. Muir, Pharmaceancal Journal III, 8 (1877), 191, 994; Journ. chem. Soc. 1877, II, 548; Journ. chem. Soc. 37 (1880), 678.
  - ") Henry, Journ. chem. Soc. 79 (1901), 1149.
  - 9 Genvresse L. Langlois, Compr. rend. 135 (1902), 1050.
- ") Arata II. Canzonari, Anales de la Sociedad Científica Atgentina. Nach Arch. der Pharm. 227 (1889), 813.
  - "I Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1908, 154,

Sesquiterpen aus	Sdp.	d	re <sub>ji</sub>	$n_{\rm p}$	Bemerkungen
Cedrol') (Cederncampher bezw. Cypressen-campher)	363,5 nis 264"	0,9367 (15")	85* 57	1,49798 (20°)	Ti geringer Merge entsteht ein Nitrosochlorid com Sinp 100 bis 102%
Caryophyllendichlor- hydrat vom Smp. 69 bis 70 m		0,9,91 (20°)	35,30"	1,49801	Das Seaquiterpen soft libit-
Cubebencampher") Sesquiterpenalkohol v. I acalyptus Globulus ()			-		Sche Konstanten besitzen wie des fichen Cadinen im Cu- bubentil vo kommende Ses- greierpen.
1 Sesquiterpen	102 bis 103** (6 mm) 247 bis 248** (748 mm)	0,8456 (15°)	55" 48'	. 1,49287 (20")	
II Sesquiterpen		0,9 <u>236</u> (15″)	58" 40"	1,50602	
Conystylot <sup>5</sup> ) ,	137 bis 1394 (17 mm)	0,9183	+D**		Mot. Reir gef. co.7
Ledumcampher") (Ledo))	264" (752 mm)	0,9349 (0°) 0,9237 (19°)			
Maulialkohol 1	270,8 bis 271" (754 mm)	0,9190	[#]n 431,99	1,52252 (20°)	Mol-Refr. get. n <sub>1</sub> 98
Patchoutialkoholi)	255 bis 256°	0,9334 (15°)	36" 52"		

Sesquiterpene, die nicht näher charakterisiert wurden, finden sich noch im ätherischen Öl von *Blumea balsamilera*, Basilicumöl, Cajeputöl, Edeltannennadelöl, Fenchelöl, Hemlocktannennadelöl, Lorbeerblätteröl, Quendelöl und Schafgarbenöl.

- 4 Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 20 und April 1910,
- 1 Schreiner n. Kramers, The Sesquiterpenes, Milwaukee 1904, S. 108.
- ) F. Schmidt, Berl. Berichte 10 (1877), 188. b) Bericht von Schimmel & Co. April 1904, 46.
- ) Eyken, Requeil des tray, chim, des P.-B. 25 (1906), 44. Nach Chem. Zentralbl, 1906, 4, 842.
- (1887), Ref. 562
  (1887), Ref. 562
  - 3 dericht von Senimmer & Co. Oktober 1908, 80.
  - 1) Bericht von Schimme & Co. April 1904, 75.

## Alkohole.

## Aliphatische Alkohole.

Von gesättigten einwertigen Alkoholen der Fettreihe sind nur verhältnismäßig wenige in ätherischen Ölen nachgewiesen worden. Sie kommen seltener, und zwar meist nur die niederen Gl'eder, im freien Zustande, aber häufig an Fettsäuren gebunden vor; das Auftreten freier Alkohole und freier Fettsäuren ist in den meisten Fällen auf eine Zersetzung oder Verseifung vorhandener Ester während der Destilation zurückzuführen. Es kann allerdings auch vorkommen, daß in einem Destillat freie Alkohole gefunden werden, wenn das Destillationsmaterial Kohlenhydrate enthält und vor der Verarbeitung eine gelinde Gärung durchgemacht hat; so ist z. B. Äthylalkohol im Destillate kurze Zeit gelagerter Rosenblätter beobachtet worden.

Die Darstellungsweisen dieser Alkohole sind die gewöhnlichen. In der Praxis dienen zur Herstellung, besonders der höheren Glieder, vielfach ätherische Öle, die den betreffenden Alkohol als Ester enthalten. Sehr brauchbar ist auch das Verfahren von Bouveauft und Blanc!), nach dem sieh primäre Alkohole durch Reduktion der Ester der zugehörigen Säuren mit Natrium und Alkohol bilden.

Die Eigenschaften der aliphatischen Alkohole ändern sich mit der Zunahme der Kohlenstoffatome ziemlich beträchtlich und sind soweit das nötig erschien, im folgenden angegeben.

Identifizieren lassen sich die einzelnen Alkohole durch ihre Konstanten, sowie durch die Oxydationsprodukte. Von Derivaten seien als besonders charakteristisch die Phenyltrethane genannt, die man durch Vermischen gleicher Teile von Phenylisocyanat und dem betreffenden Alkohol erhält; sie scheiden sich beim Stehen des Gemisches in kristallinischer Form ab.

<sup>)</sup> D. R. P. 164294. Vgl. auch Compt. rend. 136 (1903), 1676, 137 (1903), e0

Methylalkohol, CH. OH, tritt oft bei der Wasserdampfdestillation oflanzlicher Stoffe unter den Destillationsprodukten auf, und zwar finget er sich wegen seiner leichten Löslichkeit in Wasser häufig nur in den Destillationswässern, meist zusammen mit Furfurol und Diacetyl. Es ist anzunehmen, daß sich diese drei Körper während der Destillation durch Zersetzungsvorgänge aus der Cellulose des Rohmaterials bilden. Bis ietzt ist Methylalkohol nachgewiesen worden im Dest'llationswasser des Cypressenöls, Sadebaumöls, Vetiveröls, Irisöls, im Ölaus den Blättern von Indigofera galegoides, in den Blättern des Guatemala-indigos, im Cocablätteröl, in den Destillationswässern des Sappanblätteröls, westindischen Sandelholzöls, Teeöls Nelkenöls, des Öls von Eucalyptus amygdalina, des Bayöls, Pastinaköls, Kerbelöls, Bärenklauöls, des Öls aus den Früchten von Heracleum vivanteum und des Ageratumö.s. Außerdem als Myristat im Irisöl, als Benzoat im Tuberosenöl (?) und Ylang-Ylangól, als Cinnamat im Wurzelöl von Alpinia malaccensis und Wartaraöl, als Salicylat im Tuberosenpomadenöl, Birkenrindenöl, Canangaöl, Rantenol, Cassieblütenöl, Tecöl und Wintergrünöl, als Methylanthranilsäureester im Mandarinenöl, als Anthranilsäureester im Seroli- und Jasminöl.

Alkohole.

Identifiziert werden kann der Methylalkohol durch den Sdp. 64", die Dichte 0,810 bei 15", sowie durch d'e Überführung in Jodmethyl oder in den bei 54" schmelzenden neutralen Oxalester.

Äthylatkohol, C<sub>2</sub>H,OH. Als normaler Bestandteil ätherischer Öle ist Äthylalkohol nur vereinzelt beobachtet worden, nämlich im Vorlauf des Indigoferaöls, im Öl aus den Früchten von Morinda citrilolia und in den Destillationswässern von Eucalyptus amygdalina, Kerbelöl, Pastinaköl und von Heracleum giganteum. Sein Vorkommen im Destillat von in Gärung übergegangenen Rosenblättern wurde schon oben erwähnt. Im veresterten Zustande findet er sich als Butyrat im Bärenklauöl und im Öl von Heracleum giganteum, als Caprinat im Cognacöl und als Cinnamat im Storaxöl und im Kaempferiaöl.

Eine wesentliche Rolle spielt Äthylalkohol als eins der am meisten gebrauchten Verfälschungsmittel ätherischer Öle.

Nachgewiesen wird er durch seine Konstanten (Sdp. 78"; d ", 0,794) sowie durch Überführung in Äthyl,odid oder Jodoform.

**n-Butylalkohol**, CH<sub>a</sub>(CH<sub>a</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>OH, kommt als Ester im Römisch Kamillenöl vor. Er hat bei 20" das spezifische Gewicht 0,810 und siedet bei 117"; sein Phenylurethan schmilzt zwischen 55 und 56").

Isobutylalkohot, CH<sub>0</sub> CHCH<sub>2</sub>OH, ist nach H. G. Smith im Destillationswasser von *Eucalyptus amygdalina* entnalten. Sein Siedepunkt liegt bei 108,4", das spez. Gewicht bei 0,8003 (18"); er liefert ein bei 80" schmelzendes Phenylurethan')

Isoamylatkohol, CH<sub>a</sub> CHCH<sub>a</sub>CH<sub>2</sub>OH, ist frei ein Bestandteil des Öls von *Eucalyptus Globulus*, *E. amygdalina*, des Réuniongeraniumöls:), Lavendelöls und französischen Ptetterminzösis. Verestert kommt er vor im Öl von *Eucalyptus Globulus*, *E. aggregata*, im Römisch Kamillenöl und im Cognacöl.

Sein zum Husten reizender Geruch, der Siedepunkt 131', das bei 52 bis 53" schmelzende Phenylurethan, sowie die Oxydation zu Isovaleraldehyd und Isovaleriansäure lassen ihn leicht erkennen.

n-Hexylalkohol, CH<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH, ist als Ester im Wurmfarnöl, Bärenklanöl und im Öl von *Heracleum giganteum* enthalten. Er siedet bei 157° und hat das spez. Gewicht 0,8204 (20°). Bei der Oxydation hetert er Capronsäure, Sdp. 205°.

Aktiver Hexylalkohol (1.12Methyläthylpropylalkohol)

findet sich als Angelicasäureester im Römisch Kamillenöl. Er ist durch, seine Rechtsdrehung bemerkenswert,  $|\cdot\rangle$ ,  $\delta$ ,2°; d<sub>10</sub> 0,829; Sdp. 154°. C tromsäuregemisch oxydiert ihm zu der bei 196 bis 198' siedenden aktiven Capronsäure.

Heptylalkohol. Von Heptylalkoholen wurde Methyln-amylearbinol, CH<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>), CHOH, von Masson 3 im Nelkenöl nachgewiesen. Er gibt folgende Konstanten an: Sap. 157 bis

<sup>9</sup> Blaise, Bull. Soc. chim. Ill 29 (1905), 327.

Fs ist nicht sicher festgestellt worden, ob hier gew\(\text{0}\)hnlicher Isolning!
 alkohol vorfiegt.

<sup>)</sup> Compt. rend. 149 (1909), 630,

158" d. 0,8344. Durch Oxydation mit Chromsäuregemisch geht der Alkohol in Methyl-n-amylketon (Smp. des Semicarbazons 122 bis 123") über, was zu seinem Nachweis benutzt werden kann. Hierzu eignet sieh auch der Brenztraubensäureester, dessen Semicarbazon bei 118 bis 119" schmilzt.

n-Octylalkohol, CH<sub>3</sub>(CH<sub>2</sub>), CH<sub>2</sub>OH, kommt vielleicht in freiem Zustande im Bärenklauöl und im Öl von Heracleum giganteum vor, worin er sich auch als Acetat befindet. Als Propionat (?) ist er im Pastinaköl gefunden worden, als Butyrat im Wurmfarnöl und Pastinaköl, als i-Valerianat im Wurmfarnöl, als Capronat, Caprinat und Laurinat im Bärenklauöl.

Der Nachweis erfolgt durch die Konstanten (Sdp. 196 bis 197"; d<sub>in</sub> 0,8278), sowie durch Oxydation zu Octylaldehyd, (dessen &Naphthocinchoninsäure bei 234" schmilzt), oder zu

Caprylsäure vom Smp. 16,5" und Sdp. 232 bis 234°.

n-Nonylafkohol, CH<sub>a</sub>(CH<sub>a</sub>), CH<sub>a</sub>OH, ist als Capry säureester im süßen Pomeranzenöl aufgefunden worden. Er siedet unter gewöhntlichem Druck bei 213,5" und hat einen rosenartigen, dem des Citronellols verwandten Geruch. Stephan<sup>1</sup>) gibt für den durch den Phthalester gereinigten Alkohol folgende Eigenschaften an:

Sdp. 98 bis 101" (12 mm),  $d_{15}$  0,840,  $e_{\rm p}$   $\pm$  0",  $n_{\rm pin}$  1,43582. Identifizieren kann man den Nonylalkonol durch seine Oxydationsprodukte (Nonylaldehyd und Pelargonsäure, Smp. 12,5"), sowie durch das bei 62 bis 64" schmelzende Phenylurethan.

Ein sekundärer Nonylalkohol, Mothyl-n-heptylcarbinol,

CH, CHOH, ist von Power und Lees") in einem al-CH<sub>n</sub>(CH<sub>n</sub>), gerischen Rautenöl und von Masson") im Nelkenöl aufgefunden worden. Seine Eigenschaften werden folgendermaßen angegeben:

Sdp. 198 bis 200" (765 mm),  $d_{\rm in}^{\rm in}$ , 0,8273,  $e_{\rm in}$  (50 mm) — 3"44' (Power und Lees); Sdp. 195 bis 196",  $d_{\rm in}$  0,8399 (Masson).

Man kann ihn kennzeichnen durch Oxydation zum Methyln-heptylketon und dessen Überführung in das Semicarbazon (Smp. 118 bis 119"). Mit Brenztraubensäure bildet er einen

<sup>9</sup> Journ. f. prakt. Chem. H. 62 (1900), 532.

<sup>4)</sup> Journ, chem. Soc. 81 (1902), 1592.

<sup>1</sup> Compt. rend. 149 (1909), 630.

bei 126 bis 127" (16 mm) siedenden Ester, dessen Semicarbazon bei 117" sehmilzt.

Undecylalkohol. Ein sekundärer Undecylalkohol, MethylCH<sub>0</sub> CHOH, ist gleichfalls in dem vorher
crwähnten algerischen Rautenöl beobachtet worden. Power und
Lees geben für den gereinigten Alkohol folgende Konstanten an:

Sdp. 231 bis 233", e, (25 mm) — 1"18'.

Nachgewiesen wird er durch Oxyuation zum Methyl-n-nonylketon (Smp. des Oxims 46"; Smp. des Semicarbazons 123 bis 124").

Von ungesättigten aliphatischen Alkoholen sind als niedere Glieder zu nennen der im Teeblätteröl enthaltene Alkohol  $C_nH_{\Omega}O_n$  der vielleicht als Hexylenalkohol, und der im Gaultheriabl vorkommende Alkohol  $C_nH_{\Omega}O_n$  der vielleicht als Oetylenalkohol anzusehen ist. Von weit größerem Interesse sind die Terpenalkohole  $C_mH_{\Omega}O_n$  Linalool, Geraniol und Nero., sowie der gleichfalls ungesättigte Alkohol mit offener Kohlenstoffkette  $C_1.H_{\Omega}O_n$  Citronellol, die sowohl frei, als auch in Gestalt von Estern in ätherischen Ölen vorkommen und wegen ihres Wohlgeruches wichtige Bestandteile dieser sind.

#### Linalool.

Das Linaloel ("Licareol" Barbiers), das ziemlich verbreitet ist und in beiden optischen Modifikationen vorkommt, bildet den Hauptbestandteil der Linaloeöle. Die mexikanischen Linaloeöle enthalten d- und I-Linaloel, und zwar den rechtsdrehenden Alkohol im Öl der Samen, den linksdrehenden im Öl des Holzes. Im Cayenne-Linaloeöl ist aber nur I-Linaloel gefunden worden.

Außerdem ist es enthalten als d'Linalool im canadischen Schlangenwurzelöl, Muskatnußöl, Wartaraöl, süßen Pomeranzenöl, Corianderöl: als I-Linalool im Ylang-Ylangöl, Champacablütenöl, Ceylon-Zimtől, Blätteről von Cinnamomum Loureirii, Lorbeerblätteröl, Sassafrasblätteröl, Rosenöl, Réunion-Geraniumöl, Bergamottöl, Neroliöl, Petitgrainöl, Citronenöl, italienischen Limettöl, Spiköl, Thymianöl, Spanisch Hopfenöl, Muskateller Salbeiöl, deutschen und französischen Basilienmöl und im russischen Krauseminzöl. Bei einigen anderen Ölen, in denen Linalool nachgewiesen wurde, fehlen Angaben über Drehungsrichtung des Alkohols; es sind dies Citronellöl, Hopfenöl, Kuromojiöl, Limettblätteröl, Rindenöl von Cinnamomum pedunculatum. Wurzelöl von Cinnamomum Loureirii, Mandarinenöl und Gardeniaöl. Als Acetat kommt Linalool vor im Sassafrasblätteröl, Rindenöl von Cinnamonium pedunculatum, Bergamottöl, Petitgrainöl, Citronenöl, Neroliöl, italienischen Limettöl, Jasminblütenöl, Lavendelöl, Muskateller Salbeiöl, Blätteröl von Mentha citrata, Gardeniaöl, als Butyrat im Lavendelöt, als Isobutyrat im Ceylon-Zinnöl und als Isovalerianat im Sassafrasblätteröl. Auch kommt es verestert im Hopfenöl vor.

Reines Linalool aus einem kristallisierten Derivate darzustellen, ist bisher nicht gelungen, man ist zur Isolierung dieses Alkohols auf die fraktionierte Destillation der zweckmäßig vorher verseiften Öle angewiesen; die für Linalool angegebenen Konstanten beziehen sich daher durchweg auf in dieser Weise gewonnene Produkte. Will man den erhaltenen Alkohol von indifferenten Verbindungen, z. B. Terpenen, befreien, so kann man ihn nach dem von Tiemann') angegebenen Verfahren durch Einwirkung von Phthalsäureanhydrid auf die Natriumverbindung des Linalools in das Natriumsalz des sauren Philhalsäureesters überführen, das in Wasser löslich und durch alkoholisches Kali verseifbar ist; das regenerierte Linalool muß der alkoholisch-alkalischen Lösung mit Äther entzogen werden, da es, wie die Abnahme des Drehungsvermögens beweist, Veränderungen ferleidet, sobald es aus der alkalischen Flüssigkeit mit Wasserdampf übergetrieben wird.

<sup>1)</sup> Berl. Berichte 31 (1898), 837,

<sup>4)</sup> Diese Veränderungen scheinen chemischer Natur zu sein und nicht auf einer Inversion zu berühen. Die Drehung des I-Linaloots wird beim Kochen mit Kah nicht geändert. Charabot, Bull. Soc. chim. Ill. 21 (1899), 549.

Je nach dem Ausgangsmaterial und der Art der Darstellung werden Präparate erhalten, die in ihren Eigenschaften geringe Unterschiede aufweisen; bei der Beurteilung der Reinheit eines Präparates kann man folgende Daten zugrunde legen:

Sdp. 197 bis 199", 85 bis 87" (10 mm),  $d_{14}$ , 0,870 bis 0,875,  $n_{1990}$ , 1,4630 bis 1,4690°).

Sdp. 86 his 87" (14 mm), d<sub>20</sub> 0,8622 (?), n<sub>p</sub> 1,46108°).

Sdp. 198 bis 199" (760 mm), 88,3 bis 89,5" (13 mm), d<sub>13</sub> 0,870, m<sub>10%</sub> 1,4668").

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurden an technischen Präparaten eigener Fabrikation folgende Konstanten beobachtet:

Sdp. 197 bis 199", 69 bis 71" (4 mm),  $d_{\rm re}$  0,809 bis 0,873,  $a_{\rm p}=3$ " bis =17° resp. +9" bis  $\pm13$ ",  $n_{\rm pen}=1,462$  bis 1,464, löslich in 10 bis 15 Vol. 50-prozentigen, in 4 bis 5 Vol. 50-prozentigen und in 1 bis 2 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Das Drehungsvermögen ist nicht feststehend, als höchste Ablenkungen wurden bisher beobachtet für I-Linalool aus Limettöl  $|\alpha|_0 = 20\%7\%$ , für d-Linalool aus säßem Pomeranzenschalenöl  $|\alpha|_0 = 19\%18\%$ . In den meisten Fällen und besonders bei sehwach drehenden Präparaten dürfte es sieh immer um Gemische der beiden optischen Modifikationen handeln, wobei die im Überschuß vorhandene den Ausschlag gibt.

Künstlich läßt sich Linalool, allerdings nur in inaktivem Zustande, gewinnen, wenn Geraniol mit Wasser im Autoklaven auf 200" erhitzt wird"), oder wenn das durch Emwirkung von Salzsäure auf Geraniol entstehende Linalylchloric mit alkoholischem Kali oder Silbernitrat behandelt wird"). Über seine Bildung aus geranylphthalestersaurem Natrium vgl. S. 378.

Als ungesättigter Alkohol mit zwei Doppelbindungen zeigt auch Linalool Additionsreaktionen, es verbindet sich mit Brom,

<sup>1)</sup> Stephan, Journ. f. prakt. Chem. II. 58 (1898), 110.

<sup>9</sup> Tiemann, Berl. Berichte 31 (1898), 834.

<sup>)</sup> Gildemeister, Arch, der Pharm. 283 (1895), 179.

<sup>1)</sup> Stephan, Journ. f. prakt. Chem. II. 62 (1900), 529.

<sup>)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1898, 25.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Tiemann, Berl. Berichte 31 (1898), 832; Berichte von Roure-Bertrand Fils Oktober 1900, 27.

sowie ferner mit Halogenwasserstoffen zu Verbindungen, die, mit Ausnahme von Linalylchlorid<sup>1</sup>), C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>Cl (Sdp. 95 bis 96° bei 6 mm), noch wenig untersucht worden sind.

Die ungesättigte tertiäre Natur dieses Alkohols prägt sich in seinem Verhalten gegen Reagentien aus; während Alkalien in der Kälte wenig auf ihn einwirken, wird er durch organische Säuren entweder in Geraniol, Nerol oder, besonders bei Gegenwart geringer Mengen Schwefelsäure, in Terpineol umgewandelt, während Mineralsäuren unter Wasserabspaltung oder Wasseranlagerung Verbindungen mit ringformiger Struktur bilden. So entsteht beim Schütteln mit 5-prozentiger Schwefelsäure Terpinhydrat4), beim Erhitzen mit Eisessig und Acetanhydrid Geranylacetat, das Acetat des dem angewendeten Linalool entgegengesetzt drehenden festen Terpineols'), sowie Nerylacetat'). Ameisensäure führt bei mittlerer Temperatur (20") ebenfalls in die Ester des Ausgangsmaterials und des diesem entgegengesetzt drehenden festen Terpincols über; in gelinder Wärme hingegen (60 pis 70°) findet Wasserabspaltung und Bildung der Kohlenwasserstoffe Dipenten und Terpinen statt).

Gegen die einzelnen Oxydationsmittel verhält sich Linalool verschieden. Mit ganz verdünnter Permanganatlösung bilden sich wahrscheinlich zunächst, unter gleichzeitiger Wasseranlagerung, mehrwertige Alkohole, die nicht im reinen Zustande isolierbar sind und bei weiterer Oxydation mit Permanganat oder Chromsäuregemisch in Aceton und Lävulinsäure gespalten werden"). Diesem Ergebnis entsprechend und unter Berücksichtigung der Tatsache, daß Linalool optisch aktiv ist und somit ein asymmetrisches Kohlenstoffatom enthalten muß, hat man für diesen Alkohol die Formel eines Dimethyl-2,6-octadiën-2,7-ols-6

CH<sub>a</sub>·C(CH<sub>a</sub>):CH·CH<sub>a</sub>·CH<sub>a</sub>·C(CH<sub>a</sub>)(OH)·CH:CH<sub>a</sub> abgeleitet). Vielleicht kommt ihm aber auch die andere, auf S, 368 angeführte Formel zu. Oxydiert man Linalool nur mit

<sup>9</sup> Dupont u.Lahaune, Berichte von Roure-Bertrand Fils Oktober 1909, 21

Tiemann u. Schmidt, Berl. Berichte 25 (1895), 2137.

<sup>9</sup> Stephan, Journ. f. prakt. Chem. II. 58 (1898), 109.

<sup>9</sup> Zeitschel, Berl. Berichte 39 (1906), 1780

<sup>9</sup> Bertram u. Walbaum, Journ. f. prakt. Chem. B. 45 (1892), 601.

<sup>&</sup>quot;) Tiemann u. Semmter, Bert Berichte 28 (1895), 2130.

<sup>7)</sup> Ibidem 2131.

Chromsäuregemisch, so erleidet es durch das saure Oxydationsmittel zunächst eine Umlagerung und wird dann in den Aldehyd des Geraniols, Citral, übergeführt¹); die Oxydation geht aber meist noch weiter und man erhält nebenbei Abbauprodukte des Citrals, nämlich Methylheptenon, Lävulinsäure usw. Das von Bertram und Walbaum¹) bei der Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd beobachtete kristallisierte Derivat hat sich als Terpinhydrat erwiesen, das seine Entstehung wohl in erster Linie dem Gehalte des Wasserstoffsuperoxyds an Mineralsäure verdankt.

Beim Erhitzen mit Schwefel auf 160° entstehen aus Linalool und Linalylacetat schwefelhaltigeVerbindungen, die H. Erdmann in "Thiozonide" genannt hat. Das Monothiozonid des Linalylacetats, das wahrscheinlich die Zusammensetzung C<sub>12</sub>H<sub>24</sub>O<sub>2</sub>S besitzt, ist ein schwarzbrauner Sirup von eigenartigem Geruch. Mit Salzen und Sulfiden der Schwermetalle entstehen in geeigneten Lösungsmitteln Niederschläge, von denen die Goldverbindung besonders charakteristisch ist. Linalool seneint mit beiden Doppelbindungen zu reagieren unter Bildung eines Dithiozonids, das aber nicht isoliert werden konnte, da unter Abspaltung von Schwefelwasserstoff die Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>OS<sub>2</sub> entstand i).

Beim Behandeln mit Reduktionsmitteln nimmt Linaloel keinen Wasserstoff auf, verliert aber sehr leicht seinen Sauerstoff unter Bildung des zweifach ungesättigten Kohlenwasserstoffs Linaloelen C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>; dieser entsteht, wenn Linalool in seine Natriumverbindung übergeführt oder mit Natriummetalt in alkoholischer Lösung behandelt oder mit Zinkstaub auf 220 bis 230" erhitzt wird"). Die eben erwähnte Natriumverbindung ist in überschüssigem Linaloel leicht löslich. Sie kann zur Reindarstellung des Alkohols benutzt werden.

Durch Reduktion des Linalools mit Hilfe von Nickel und Wasserstoff erhielt Enklaar\*) außer 2,6-Dimethyloctan auch 2,6-Dimethyloctanol-6,

- 9 Berteam u. Walbaum, Journ. f. prakt, Chem. II, 45 (1802), 500,
- 7 Liebigs Annalen 362 (1908), 137.
- 3 H. Erdmann, Joe. eit.
- 1) Semmler, Berl. Berichte 27 (1894), 2520,
- Berl, Berichte 11 (1908), 2083; Requeil des tray, chim. des P.-B. 27 (1908), 411; Chem. Zentralbl. 1908, II. 1926.

373

was für die Richtigkeit der oben angegebenen, von Tiemann und Semmter aufgestellten Formel spricht.

Alkohole.

Die Ester des Linalools sind, soweit sie für die ätherischen Öle in Betracht kommen, mehr oder weniger stark und angenehm riechende Ffüssigkeiten, die bei Atmosphärendruck nicht unzersetzt destillierbar sind; ihre synthetische Darstellung stößt insofern auf Schwierigkeiten, als Linalool gegen Säuren ziemlich empfindlich ist und Umlagerungen erleidet, so daß die beim Kochen von Linalool mit Säureanhydriden oder nach dem Verfahren des Deutschen Reichs-Patents 80711 erhaltenen Produkte wohl der Hauptsache nach aus Estern des Linalools bestehen, dane den aber auch solche des Geraniols und Terpincols enthalten.

Zur Identifizierung des Linalools geeignete Verbindungen sind das Phenylurethan vom Smp. 65 bis 66" und das n-Naphthylurethan vom Smp. 53". Zum weiteren Nachweis kann man das Linalool durch Oxydation in Citral überführen und dieses durch die von Doebner entdeckte Citryl-1-naphthoeinehoninsäure charakterisieren (s. Citral). Bei gleichzeitiger Gegenwart von Citral oder Citronellal werden diese vorher durch die Bisulfitverbindung abgeschieden.

#### Geraniol.

Der dem Linalool isomere, sieh von ihm aber durch die optische Inaktivität, höheren Siedepunkt und höheres spezifisches Gewicht unterscheidende Alkohol C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O, Geraniol ("Lemenol" von Barbier und Bouveault; "Rhodinol" von Erdmann und Huth und von Poleck) findet sieh im freien wie veresterten Zustande ziemlich häufig in ätherischen Ölen. Er macht den Hauptbestandteil des Palmarosaöles sowie des deutschen und türkischen Rosenöles aus und ist in beträchtlichen Quantitäten im Geranium-, Citronell- und Lemongrasöl enthalten. Außerdem ist Geraniol gefunden worden im Gingergrasöl, cana-

dischen Schlangenwurzelöl Ylang-Ylangöl, Champacablütenöl, Muskatnußöl, Sassafrasblätteröl, Lorbeerblätteröl, Kuromojiöl, Tetrantheraölen (?), Cassieblütenöl (von Acacia Cavenia und A. Farnesiana), Neroliöl, Petitgrainöl, Corianderöl, mexicanischen und Cayenne-Linaloeöl, Öl von Darwinia fascicularis (?), Öl von Eucalyptus Macarthuri, E. Staigeriana, Leptospermum Liversulger, Verbenäöl, Spiköl (?) und Lavendelöl. Verestert kommt Geraniol vor als Acetat im Nadelöl von Callitris glanca, Palmarosaöl, Lemongrasöl Sassafrasblätteröl, Kuromojiöl, Citronenöl, Petit grainöl, Öl von Eucalyptus Macarthuri, E. Staigeriana, Leptospermum Liversidgei, Öl von Darwinia fascicularis, Lavendelöl, als Isovalerianat im Sassafrasblätteröl, als n-Capronat im Palmarosaöl und Lavendelöl und als Tiglinat im Geraniumöl.

Geraniol gibt als primärer Alkohol mit wasserfreiem Chlorcalcium eine kristallisierte, in Lösungsmitteln wie Äther, Ligroïn, Benzel, Chloroform, unlösliche Doppelverbindung 1), die durch Wasser wieder in Chlorcalcium und Geraniol zerlegbar ist; diese Eigenschaft ermöglicht in einfachster Weise die Darstellung chemisch reinen Geraniols (s. unten). Auch mit Magnesiumehlorid, Calcium- und Magnesiumnitrat entstehen kristallisierte Verbindungen 3).

Zur Isoherung des Geraniols aus Gemischen mit Kohlen-wasserstoffen u. s. w. sind noch verschiedene andere Verfahren angegeben worden, die alle darauf hinauslaufen, daß man entweder durch Einwirkung von Phthalsäureanhydrid auf die Natriumverbindung des rohen Geraniols") oder durch Erwärmen von Geraniol mit Phthalsäureanhydrid ohne Lösungsmittel im Wasserbade") oder in Benzollösung") den sauren Phthalsäureester des Geraniols darstellt und entweder diesen selbst oder sein Natriumsalz, das man in reinem Zustande aus dem kristallisierten Silbersalz darstellen kann, durch alkoholisches Kali verseift. Die genannten Verfahren besitzen indessen vor der Chlorealeium-Methode keine Vorzüge, sie sind im Gegenteil umständlicher und liefern durchaus kein reineres Produkt als diese.

<sup>)</sup> Jacobsen, Liebigs Annalen 157 (1871), 234. ) Bericht von Schunmel & Co. April 1895, 38.

Fremann u. Krüger, Berl. Berichte 29 (1898), 901.
 H. u. E. Erdmann, Journ. f. prakt. Chem. H. 56 (1897), 15.

Flatan u. Labbé, Compt. rend. 126 (1898), 1725; Bull. Soc. chrn.
 III. 19 (1898), 633; Stephan, John. F. prakt. Chem. II. 60 (1899), 248.

Das auf die eine oder andere Weise dargestellte reine Geraniol ist eine optisch inaktive, farblose, rosenartig riechende, ölige Flüssigkeit, die sich bei längerem Aufbewahren unter Luftzutritt durch Sauerstoffaufnahme verändert, wobei auch der Geruch leidet. Seine Eigenschaften werden wie folgt angegeben:

Sdp. 110 bis 111" (10 mm), 121" (18 mm), 230" bei Atmosphärendruck 1).

Sdp. 120,5 bis 122,5° (17 mm), d<sub>20</sub> 0,8894 (!), n<sub>pen</sub>, 1,4766°). Sdp. 110,5 bis 111" (korr., bei 10 mm), die 0,8812").

d<sub>10</sub> 0,880 his 0,883, n<sub>117</sub>, 1,4766 his 1,4786).

An eigenen, im Großbetrieb hergestellten Präparaten fanden Schimmel & Co.:

Sdp. 229 bis 230" (757 mm), 114 bis 115" (12 mm), dine 0,883 bis 0,886, north 1,476 bis 1,478, löslich in 8 bis 15 Vol. 50-prozentigen und in 2,5 bis 3,5 Vol. 60-prozentigen Alkohols.

Als primärer Alkohol geht Geraniol bei der Oxydation in den zugehörigen Aldehyd Citral über und kann aus diesem durch Reduktion wieder erhalten werden"); da Citral synthetisch darstellhar ist, so ist damit auch Geraniol in die Reihe der synthetisch zu erhaltenden Verbindungen getreten.

Durch Anwendung der von Sabatier und Senderens") angegebenen Reaktion, die in der katalytischen Wirkung von Kupfer auf primäre Alkohole bei hoher Temperatur besteht, erreichte Bouveault') eine glatte Überlührung des Geraniols m Citral.

Durch Isomerisierung entsteht (neben Terpineol und Nerol) Geraniol oder dessen Acetat aus Linalool, wenn dieses mit Acetanhydrid längere Zeit erhitzt wird\*); umgekehrt kann Geraniol durch Ernitzen mit Wasser im Autoklaven auf 2001 (bei höherer Tem-

<sup>9</sup> Bertram u. Gildemeister, Journ. f. prakt. Chem. H. 56 (1897), 508.

<sup>)</sup> Tiemann u. Semmler, Berl, Berichte 26 (1893), 2711.

<sup>9</sup> H. u. F. Erdanann, Journ. I. prakt. Chem. II. 56 (1897), 3; Berl. Berichte 31 (1898), 550, Ann. 1.

b Stephan, Journ. f. prakt. Chem. li. 58 (1898), 110, 60 (1899), 244.

<sup>9</sup> fiemann, Berl. Berichte 31 (1898), 828.

<sup>&</sup>quot;9 Compt. rend. 136 (1903), 738, 921, 983.

<sup>9</sup> Bull, Soc. chim. IV. 3 (1908), 119,

<sup>&#</sup>x27;) Bouchardat, Compt. renc. 116 (1893), 1253; Tiemann & Semmler, Berl, Berichte 26 (1893), 2714; Stephan, Journ, f. prakt Chem, H. 58 (1898), 111,

peratur bilden sich Kohlenwasserstoffe und deren Polymerisationsprodukte) wieder in Linalool zurückverwandelt werden!). Durch die Einwirkung von Salzsäure auf ein im Wasserbade erwärmtes Geraniol-Toluol-Gemisch bildet sich Linalylchlorid, das mit Silbernitratlösung Linalool liefert!). Hierdurch läßt sich erklären, daß Tiemann!) durch Behandlung der bei der Einwirkung von Salzsäure auf Geraniol entstehenden Reaktionsprodukte mit alkoholischem Kali Linalool erhielt.

Im altgemeinen ist Geraniol nicht in dem Maße durch Säuren veränderbar wie Linalool, doch kann durch saure Rengentien eventuell Ringschluß unter Bildung von Cyclogeraniol erfolgen. Durch Kochen mit Acetanbydrid wird es quantitativ in das Acetat übergeführt, aber nicht isomerisiert. Beim Schütteln mit verdünnter Schwefelsäure wird es, ebenso wie Linalool, jedoch schwieriger, in Terpinhydrat umgewandelt."). Konzentrierte Ameisensäure wirkt, wie Kaliumbisulfat oder Phosphorsäureanhydrid, wasserentziehend auf Geraniol; während durch Kaliumbisulfat ein Kohlenwasserstoff mit offener Kohlenstoffatomkette entstehen soll'), bilden sich durch die anderen Reagentien Terpene, durch Ameisensäure a-Terpineol, Dipenten und Terpinen<sup>a</sup>). Durch Reduktion des Geraniols mittels Platinmohr und Wasserstoff erhielten Willstätter und Mayer") ein Gemisch von 2,6-Dimethyloctan und 2,6-Dimethyloctanol-8. Dieselben Produkte erhielt Enklaar") bei der Reduktion nach der Sabatierschen Methode, wobei außerdem noch ein nicht näher charakterisierter cyclischer Alkohol C. H. O entstent.

Alkalien wirken in der Kälte kaum auf den Alkohol ein; wird er dagegen mit einer konzentrierten alkoholischen Alkalilösung auf 150" erhitzt, so soll sieh nach Barbier") unter Kohlensäureabspaltung ein terhärer Alkohol C<sub>n</sub>H<sub>18</sub>O bilden;

- 4 Bericht von Schimmel & Co. April 1898, 25.
- 'i Tiemann Bert, Berichte 31 (1898), 832; Dupont n. Labanne, Berichte von Roure-Bertrand Fils Oldober 1909, 27.
  - 3 Tiemann u Schmidt, Bert, Berichte 28 (1895), 2138.
  - 5 Semmler, Berl. Berichte 24 (1891), 683.
- Bertram u, Cildemeister, Johnn, I. prakt. Chem. II, 49 (1884) 145 (1896), 236; Stephan, Journ, I. prakt. Chem. II, 60 (1896), 244.
  - b) Berl, Berichte 41 (1908), 1475.
  - 9 lbidem 2083.
  - ") Compt. rend, 126 (1898), 1423.

diese Angabe beruht indessen auf einem Irrtum, denn der entstehende Alkohol ist Methylheptenol C<sub>s</sub> H<sub>m</sub>O<sup>n</sup>).

Die durch Addition von Brom und Einwirkung von Halogenwasserstoff auf Geraniol entstehenden Verbindungen sind meist Hüssige und ziemlich leicht veränderliche Körper, doch kann ein kristallisiertes, bei 70 bis 71" schmelzendes Tetrabromid dargestellt werden?).

Wie sehon auf S. 375 angegeben ist, liefert auch Geraniol bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch zunächst einen Aldehyd, C.tral, C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sup>2</sup>), unter besonderen Versuchsbedingungen kann jedoch auch Methylheptenon erhalten werden<sup>3</sup>). Daneben treten aber weitere Abbauprodukte dieses Aldehyds auf, sodaß der Übergang durchaus nicht quantitativ erfolgt. Beim Schütteln mit ganz verdünnter Permanganatlösung bilden sich wahrscheinlich zunächst mehrwertige Alkohole, die durch Chromsäuregemisch zu Aceton, Lävulinsäure und Oxalsäure oxydiert werden<sup>3</sup>). Da Geraniol optisch maktiv und ein primärer Alkohol ist, hat man ihm, gestützt auf das Ergebnis der Oxydation, die Formel eines Dimethyl-2,6-octadiën-2,6-ols-8

CH, C (CH<sub>a</sub>): CH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>-CH<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>): CH-CH<sub>3</sub>OH zugeschrieben"). Daneben scheint jedoch auch die oben angeführte isomere Formel manches für sich zu haben. Wie Citronellot kann auch Geraniol Natriumbisulfit anlagern und zwar 2 Moleküle, da es 2 Doppelbindungen enthält").

Das Vorkommen von Estern des Geraniols in ätherischen Ölen ist bereits oben erwähnt. Da Geraniol gegen Säuren ziemlich beständig ist, so können seine Ester künstlich aus Säureanhydriden und Geraniol allein, oder aber aus Säurechloriden und Geraniol unter Zusatz von Pyridin') dargestellt werden. Die Fettsäureester sind durchweg flüssig und um so schwächer im Geruche, je größer das Molekül des in ihnen

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1898, 68, Tiemann, Berk. Berichte 31 (1898), 2004.

<sup>9</sup> v. Soden u. freff, Berl. Berichte 39 (1906), 913,

<sup>)</sup> Seminter, Berl. Berichte 23 (1890), 2965; 21 (1891), 203,

<sup>9</sup> Semmiler, Berl, Berichte 26 (1893), 2720.

<sup>9</sup> Tremann u. Semmler, Berl Berichte 28 (1895), 2130.

<sup>9</sup> Ibidem 2132.

<sup>9</sup> Labbe, Bull. Soc. chm. Ill. 21 (1898), 1079.

<sup>5</sup> H. u. E. Erdmann, Joseph L. prakt. Chem. H. 56 (1897), 14; Berl Beriehre 41 (1898), 356.

vorhandenen Säurerestes ist. Das Formiat und das Acetat sind bei den später besprochenen Estern näher beschrieben.

Von den sonstigen Estern des Geraniols sind noch der Dinhenvlearhaminsäureester und der saure Phthalsäureester erwähnenswert, weil beide kristallisieren und der erstere ein zur ldentifizierung des Geraniols sehr geeignetes Derivat ist (s. \$.379), während die Phthalestersäure (Smp. 47°)1) zur Darstellung reinen Geraniols benutzt werden kann. Zu beachten ist, daß geranylphthalestersaures Natrium bei der Destillation mit Wasserdampf zum Teil in Linalool übergeht?). Auch ein Tetrabromid der Phthalestersäure ist bekannt, das bei 114 bis 115" schmilzt; das Silbersalz der Phthalestersäure schmilzt bei 133". Bei der Darstellung dieser Säure arbeitet man zweckmäßig in Benzollösung zur Vermeidung höherer Temperatur, da sonst das Geraniel völlig zerstört wird. Weiterhin verdienen noch Erwähnung: Geranyl-v-naphthylurethan (Smp. 47 bis 48"), Geranyl-di-fnaphthylurethan (Smp. 105 bis 107") und das bei 124" schmelzende Geranylurethan.

Handelt es sich darum, aus einem geraniolhaltigen Öle das Geraniol als solches abzuscheiden, so verfährt man nach Bertraan und Gildemeister") folgendermaßen: Gleiche Teile Öl und staubfein gepulvertes Chlorcalcium werden sorgfältig miteinander verrieben: das Gemisch, das sich infolge der eintretenden Reaktion auf 30 bis 40" erwärmt, wird in einem Exsiccator einige Stunden lang an einen kühlen Ort gestellt. Die entstandene feste Masse wird alsdann zerkleinert, mit wasserfreiem Äther, Benzol oder niedrig siedendem Petroläther zerrieben, auf ein Filter gebracht und mit Hilfe einer Wasserstrahlpumpe durch mehrmaliges Waschen mit Äther usw. von den nicht an Chlorcalcium genundenen Anteilen befreit. Das so erhaltene Gemenge von Geraniol-Chlorealcium und überschüssigem Chlorealcium wird durch Wasser zerlegt, das abgeschiedene Öl mehrmals mit warmem Wasser gewaschen und schließlich mit Wasserdampf destilliert.

Die Abscheidung des Geraniols aus Gemischen nach diesem Verfahren erfolgt nicht quantitativ, außerdem muß das zu ver-

<sup>9</sup> Platau u. Labbé, Compt. rend. 126 (1898), 1725.

Stephan, Journ. I. prokt. Chem. II. 60 (1899), 252.
 Journ. I. prakt. Chem. II. 53 (1896), 233; 56 (1897) 507.

arbeitende Öl mindestens zu einem Viertel aus Geraniol bestehen. Wenn man nur über geringe Mengen Material verfügt, so benutzt man zur Charakterisierung besser das zuerst von Erdmann und Huth') zu diesem Zwecke empfohlene Diphenylurethan des Geranious (CaHa), NCOOC, aH,... Zur Darstellung geben die Genannten folgende Vorschrift\*); 1 g Öl, 1,5 g Diphenylcarbaminchlorid und 1,35 g Pyridin werden zwei Stunden lang im kochengen Wasserbade erhitzt; das Reaktionsprodukt wird mit Wasserdampf behandelt, und der beim Erkalten erstarrende Rückstand aus Alkohol umkristallisiert. Ist gleichzeitig mit dem Geraniot viel Citronellol vorhanden, so ist es schwer ein reines Präparat zu erhalten, da Citronello! ebenfalls ein, allerdings flüssig bleibendes, Diphenylurethan liefert; man gewinnt in diesem Falle zunächst Uretnane von niedrigerem Schmelzpunkt (40 bis 50"), die erst nach mehrmaligem Umkristallisieren aus Alkohol das reine Diphenylurethan des Geraniols vom Schmelzpunkt 82,2" liefern.

Will man Geraniol noch weiter charakterisieren, so kann man es durch Oxydation in Citral und dieses in die Citryl-,3-naphthocinchoninsäure überführen (s. Citral); hierzu muß der Alkohol aber schon ziemlich rein sein und darf namentlich kein Linalool enthalten, da dieses durch Oxydation mit Chromsäuregemisch gleichfalls Citral Lefert. Ist neben dem Geraniol Citral zugegen, so muß letzteres zerstört werden, was z. B. durch Behandlung mit schwefliger Säure erreicht werden kann.

Eine Umwandlung von Geraniol in Citronellol ist auf dem Umwege über die Geraniumsäure möglich; diese wird zu Citronellsäure reduziert die dann in Citronellol übergeführt wird.). Hiermit ist bewiesen, daß Citronellol Dihydrogeraniol ist.

### Nerol.

Dieser dem Geraniol struktur- resp. stereoisomere Alkohol ist im Jahre 1902 im Neroliöl ) aufgefunden worden in dem er anscheinend in der Hauptsache als Acetat enthalten ist.

<sup>9</sup> Journ. I. prakt. Chem. II 53 (1896), 45,

<sup>1</sup> Journ. f. prakt. Chem. H. 56 (1897), 28.

<sup>)</sup> Fiemann, Berl, Berichte 31 (1898), 2890; Bouveault u. Goormand, Compt. rend. 128 (1904), 1699.

<sup>9</sup> Hesse u. Zeitschel, Journ, f. prakt. Chem. II. 66 (1902) 502.

Außerdem wurde Nerol auch im Petitgrainöl, Rosenöl, mexicanischen Linaloeöt und im Öl von Helichrysum augustilofium nachgewiesen. Synthetisch wird Nerol durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Linalool neben Geraniol und Terpineol erhalten"), es bildet sich ferner in geringer Menge (ca. 5" al bei der Reduktion von Citral.

In einwandfrei reinem Austande nat man Nerol noch nicht dargestellt. An einem pesonders gereinigten Präparat wurde bestimmt:

Sdp. 226 bis 227" (755 mm), 125" (25 mm), dp. 0,8813, ep. -- 0"3).

Das Nerol besitzt einen angenehmen, rosenähnlichen Geruch und zeigt im chemischen Verhalten eine große Ahnlienkeit mit Geraniol. Beim Schütteln mit vergünnter Schwefe sähre liefert es leicht Terpinhydrat, durch Oxydation entsteht entweder Citral selbst oder ein wie dieses riechender Aldehyd. Gegen Ameisensäure ist es bei höherer Temperatur, wie Geraniol sehr unbeständig. Mit Chlorcalcium bildet es keine kristallisierte Doppelverbindung, kann also von Geraniol wenigstens annähernd getrennt werden. Zum gleichen Zweck sollen sich die Diphenylurethane infolge ihrer verschiedenen Löslichkeit in gewissen Lösungsmitteln (Petroläther, Methylalkohol) eignen.

Von Derivaten seien erwähnt das bei 118 bis 119° se melzende Tetrabromid") und das bei 52 bis 53" schmelzende Diphenylerethan ).

## Citronellol.

Citronellol, C, H., O, ist zuerst von Dodge') durch Reduktion von Citronellal aus Citronellöl erhalten worden. Das so dar-

<sup>1</sup> Zeitschel, Borl. Berichte 39 (1906), 1780.

<sup>9</sup> v. Soden u. Treff, Chem. Zig. 27 (1903), 897.

Iv. Soden u. Freft, Berl, Berichte 39 (1906), 90c.

<sup>9</sup> v. Soden a. Trelf, Chem. Ztg. 27 (1903), 897, vgl. Bericht von Schimmel & Co. April 1904, 412,

<sup>9</sup> Americ, chem, Joren, 11 (1889), 450,

gestellte Citronellol ist, wie das Ausgangsmaterial, rechtsdrehend. In ätherischen Ölen ist der Alkohol mehrfach nachgewiesen worden, und zwar in beiden optisch aktiven Modifikationen in den Geraniumölen, als I-Citronellol im Rosenöl, als d-Citronellol im Java-Citronellöl und im Öl von Barosma pulchellum; auch im Sadepaumöl ist Citronellol beobachtet worden. Wahrscheinlich finden sich nehen dem freien Alkohol auch dessen Fettsäureester in ätherischen Ölen.

Die früher als "Rhodinol") oder "Reuniol") beschriebenen Alkohole waren, wie spätere Untersuchungen ergeben haben, Gemische des Citronellols mit Geraniol. Auch das "Roseol" von Markownikoff und Reformatsky'), das den Hauptbestandteil des Rosenöls ausmachen sollte, hat sich als Gemisch von Citronellol und Geraniol erwiesen. Barbier und seine Mitarbeiter, besonders Bouveautt, halten auf Grund neuerer Arbeiten daran fest, daß der im Pelargoniumöl und im Rosenöl vorkommende linksdrehende Alkohol C, II., O von dem gewöhnlichen d-Citronellol verschieden ist und nicht nur dessen linksdrehende Modifikation darstellt, Bouveault') beansprucht daher für diesen Alkohol auch weiterhin den Namen "Rhodinol". Ob das berechtigt ist, steht noch dahin. Die bisher über diesen Gegenstand erschienenen Arbeiten von Hesse'), Wallach und Naschold"), Erdmann und Huth?), Bertram und Gildemeister"). Tiemann und Schmidt") haben die Frage noch nicht völlig zu klären vermocht, wenn auch daraus hervorgeht, daß das Rhodinol wenigstens zum Teil aus Citronellol besteht.

<sup>)</sup> Eckart, Arch. der Pharm. 229 (1891), 355; Berl. Berichte 24 (1891), 4205; Barbier u. Bouveault. Compt. rend. 117 (1893), 177, 1092; 118 (1894), 1154; 119 (1894), 281, 334; 122 (1896), 530, 673.

<sup>)</sup> Hesse, Journ. I. prakt. Chem. II. 50 (1894), 472.

<sup>9 (1893), 18 (1893), 293;</sup> Berl, Berlehte 23 (1890), 3191; 27 (1894), Ref. 625.

<sup>9</sup> Bull, Soc. chim. III, 98 (1900), 458.

<sup>1)</sup> Journ. f. prakt. Chem. II. 50 (1894), 472.

Nachr, K. Ges, W.ss. Göttingen 1896, Sitzung vom S. Februar; Chem. Zentrafbl, 1896, I. 809.

<sup>9</sup> Journ, f. prakt, Chem. II, 53 (1896), 42.

Ib dem 4l, 49 (1894), 185; vgl, auch Bericht von Schmmel & Co. Oktober 1894, 23; April 1895, 37.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 29 (1896), 903; 30 (1897), 33.

Nach Bouveault!) kommt dem Citronellol die oben angegebene Formel I, dem Rhodinol die Formel II zu. Maßgebend für diese Annahme ist ihm das verschiedene Verhalten der zugehörigen Aldehyde (vgl. hierüber bei Citronellal).

Senimmel & Co.\*) stellten von Citronellol, das aus Citronellal durch Reduktion gewonnen war, den Brenztraubensäureester und dessen Semicarbazon dar und konstatierten die Identität der letzteren Verbindung mit der von Bouveault aus "Rhodinol"

erhaltenen (Smp. 110 bis 111" resp. 112").

In neurer Zeit veröffentlichte Arbeiten von Harries und Himmelmann") deuten darauf hin, daß auch Citronellal aus einem Gemisch von zwei Isomeren besteht, weshalb für dieses gleichfalls 2 Formeln anzunehmen sind. Diese Auffassung würde vielleicht auch die sich anschemend widersprechenden Untersuchungsergebnisse über Citronellol von Bouveault einerseits und von Tiemann und Schmidt und Schmmel & Co. andererseits erklären.

Da die häufig zusammen vorkommenden Alkohole Geraniol und Citronellol weder für sich noch nach der Umwandlung in Ester durch fraktionierte Destiliation zu trennen sind, so hielt es schwer, besonders da auch das Chlorcalcium-Verfahren eine quantitative Trennung nicht ermöglicht, reines Citronellal zu erhalten. Dies gelang zuerst Wallach'), der beobachtete, daß Geraniol beim Erhitzen mit Wasser im Autoklaven auf 250" unter Bildung von Kohlenwasserstoffen völlig zersetzt wird, während Citronellol unverändert bleibt. Ein von Tiemann und Schmidt'h angegebenes Trennungsverfahren beruht darauf, daß Geraniel in ätherischer Lösung durch Phosphortrichlorid teils in Kohlenwasserstoffe, teils in Geranylchlorid, Citronellol dagegen in einen chlorhaltigen sauren Phosphorigsäureester übergeführt wird, der sich in Alkalien löst und daher leicht von den anderen Verbindungen zu trennen ist; das durch Verse,fen des Esters erhaltene rohe Citronellol wird durch Destillation mit Wasser-

<sup>3)</sup> I. c. and Compt. rend. 138 (1904), 1699; vgl. auch Barbier n. Bouveault, Compt. rend. 122 (1896), 737.

<sup>4)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 123.

<sup>&</sup>quot;) Berl, Berichte 41 (1908), 2187.

<sup>4)</sup> Nachr, R. Ges, Wiss, Göttingen 1996, Sitzung vom 8. Februar,

<sup>9</sup> Berl, Berichte 29 (1896), 921.

dampf gereinigt. Eine Trennung gelingt auch dann, wenn das Gemisch der beiden Alkohole mit Phthalsäureanhydrid auf 200" erhitzt wird; dabei wird das Geraniol zerstört, während das Citronellol in den sauren Phthalsäureester verwandelt wird, dessen Natriumsalz in Wasser löstich ist und durch alkoholisches Kali verseift werden kann. Walbaum und Stephan!) erhitzen das Alkoholgemisch mit starker Ameisensäure, wobei ebenfalls Zersetzung des Geraniols eintritt und Citronellol in das Formiat übergeht. Auch durch Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 140 bis 160" kann nach Barbier und Bouveauft!) das Geraniol zerstört werden.

Künstlich läßt sich Citronellol aus dem zugehörigen Aldehyd Citronellal durch Reduktion mit Natriumamalgam und Eisessig gewinnen"). Weitere Darstellungsweisen, wobei Geraniumsäure als Ausgangsmaterial dient, sind von Tiemann") und von Bouveault und Gourmand") angegeben worden; die hiernach erhaltenen Produkte sind inaktiv. Ferner ist erwähnenswert, daß Wallach durch Aufspaltung des Menthonoxims und Umwandlung der dabei erhaltenen aliphatischen Verbindung einen Alkohol C<sub>10</sub> H<sub>20</sub>O erhalten hat, der große Ähnlichkeit mit Citronelloi hat, mit diesem aber nicht identisch ist").

Reines Citronellot ist ein farbloses, angenehm rosenartig, aber feiner als Geraniol riechendes Öl, das je nach der Art der Darstellung geringe Schwankungen in den physikalischen Eigenschaften aufweist. Waltach?) ermittelte für ein nach seinem Verfahren (s. o.) dargestelltes Citronellol (Reuniol):

Sdp. 114 bis 115" (12 bis 13 mm), d<sub>22</sub>, 0,856,  $u_{\rm p}=1$ " 40', n<sub>1020</sub>, 1,45609.

Das durch Reduktion aus Citronellal entstehende d-Citronellol besitzt nach Tiemann und Schmidt') folgende Eigenschaften:

b Berl, Berichte 33 (1900), 2307.

<sup>7</sup> Compt. rend. (22 (1896), 530.

Dodge, Americ chem. Journ. 11 (1889), 463; Tiemann t. Schmidt,
 Berl. Berichte 29 (1890), 306; Erdmann, Journ. f. prakt. Chem. II. 56 (1897), 38.

<sup>4)</sup> Berl, Berichte 31 (1898), 2899.

<sup>9</sup> Compt. rend. 138 (1904), 1699.

<sup>&</sup>quot;) Liebigs Annalen 275 (1894), 310; 296 (1897), 129,

Nachr, R. Ges, Wiss, Göttingen 1806, Sitzung vom 8, Februar; Naschold, Beuräge zur Kenntnis aliphatischer Terpenverbindungen, Inaug, Dissert., Göttingen 1896, S. 56.

<sup>5)</sup> Berl, Berichte 29 (1896), 906.

Sdp. 117 bis 118" (17 mm),  $d_{s,a} = 0.8565$ ,  $|\psi|_{B_{s,a}} = 4$ ",  $n_0 = 1.45659$ ,

l-Citronellol, aus Rosenöl nach dem Phosphort ichlorid-Verfahren dargestellt, siedet unter 15 mm Druck bei 113 bis 114", hat  $d_{\rm au}$  0,8612,  $n_{\rm b}$  1,45789 und dreht 4°20′ nach links").

Für den aus Reunion-Geraniumöl nach einem dem Wallachschen ähnlichen Verfahren gewonnenen Alkohol ist angegeben:

Sdp. 225 bis 226" (764.5 mm),  $d_{15}$ , 0,862,  $c_{15} = 1$ "40',  $n_{123} = 1,45611$ ").

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurden an Präparaten eigener Darstellung folgende Konstanten beobachtet:

Citronellol aus Java-Citroneliöl: Sdp.  $109^{\circ}(7 \text{ mm})$ ,  $103^{\circ}(5 \text{ mm})$ ,  $d_{in}$  0,8604 bis 0,8629,  $a_{in}$  †  $2^{\circ}7'$  bis + 2''32',  $n_{in}$  1,45551 bis 1,45791. Smp. des Silbersalzes der Phthalestersäure 125 bis 126°°).

Citronellol aus Geramumöl: Sdp. 225 bis 226" (704,5 mm),  $d_{15}$ , 0,862 bis 0,869,  $e_0$  schwach links, bis -1"52',  $n_{15m}$  1,450 bis 1,463, löslich in ca. 14 Vol. 50-prozentigen und in 3 bis 4 Vol. 60-prozentigen Alkohols.

Citronellol ist bedeutend beständiger als Geraniol und wird beim Erwärmen mit Alkali nicht angegriffen; beim Schütteln mit 10-prozentiger Schwefelsäure geht es durch Wasseranlagerung in einen zweiatomigen Alkohol über, aus dem wasserentziehende Mittel Citronellol regenerieren). Durch Wasserabspaltung daraus einen cyclischen Kohlenwasserstoff C<sub>m</sub>H<sub>1s</sub>, zu erhalten, ist bishernicht gelungen; auf seine Beständigkeit gegen Phosphortrichlorid in der Kälte. Phthalsäureanhydrid und Ameisensäure in der Wärme und die vereinte Wirkung von Wärme und Druck bei Gegenwart von Wasser sind, wie oben angegeben, verschiedene Verfahren zur Trennung von anderen Alkoholen gegründet worden. Erwähnenswert ist auch, daß sich schweflige Säure und Natriumbisulfit an die doppelte Bindung des Citronellols anlagern.

Bei der Oxydation geht Citronellol als primärer Alkohol zunächst in den Aldehyd Citronellal, C<sub>in</sub>Ft<sub>i</sub>, O. über, der durch Reduktion mit Natriumamalgam wieder in den Alkohol um-

<sup>9</sup> Tremann u. Schmidt, Berl. Berichte 29 (1896) 023.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1898, 62.

<sup>)</sup> Ibidem April 1902, 14.

<sup>9</sup> Tiemann u. Schmidt, Berl. Berichte 29 (1890), 907.

gewandelt werden kann; der Übergang in den Aldehyd erfolgt indessen ehensowenig wie beim Geraniol quantitativ, meistens erhält man weitere Oxydationsprodukte wie Citronellsäure usw.). Wird Citronellol durch kalte verdünnte Permanganatlösung zunächst hydroxyliert und der entstehende mehrwertige Alkohol mit Chromsäuregemisch weiter oxydiert, so erhält man als Spaltungsprodukte Aceton und \(\psi\)-Methyladipinsäure, letztere je nach dem angewandten Ausgangsmaterial mehr oder weniger optisch aktiv oder maktiv mit demgemäß, und zwar von 82 bis 96° schwankendem Schmelzpunkt. Da Citronellol in einen cyclischem Alkohol Isopulegol und aus diesem in Pulegon überführbar ist, so hat man auf Grund des Oxydationsergebnisses dem Citronellol die Formel eines Dimethyl-2,6-octen-2-ois-8

CH<sub>a</sub>·C(CH<sub>a</sub>): CH·CH<sub>g</sub>·CH<sub>g</sub>·CH(CH<sub>a</sub>)CH<sub>c</sub>·CH<sub>c</sub>OH gegeben<sup>2</sup>). Dagegen sprechen die schon erwähnten Beobachtungen von Harries und Himmelmann<sup>2</sup>) sowie von Bouveault dafür, daß Citronellol aus einem Gemisch zweier isomerer Alkohole besteht, wovon dem einen die eben aufgeführte, dem anderen die Formel

CH<sub>3</sub>·C(:CH<sub>2</sub>)·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>·CH(CH<sub>3</sub>)·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>OH zukommt.

Die Ester des Citronellols, von denen das Acetat sicher auch in ätherischen Ölen vorkommt, sind leicht durch Behandeln des Alkohols mit den entsprechenden Säureanhydriden zu gewinnen. Weiteres hierüber siehe unter Ester.

Der beim Erhitzen von Citronellol mit Phthalsäureanhydrid entstehende saure Phthalsäureester ist zum Unterschiede von dem des Geraniols flüssig, gibt aber ein gut kristallisierendes Silbersalz, aus dem sich reines Citronellol regenerieren läßt<sup>1</sup>).

Die Charakterisierung des Citronellols erfolgt durch seine Oxydation zu Citronellal (s. d.), das durch Überführung in die Citronellyl-†-naphthocinchoninsäure oder in das bei 84" schmelzende Semicarbazon\*) nachzuweisen ist, bei Abwesenheit

<sup>9</sup> Tiemann a. Schmict, Berl. Berichte 30 (1897), 34.

<sup>&#</sup>x27;i Ibidem 29 (1896), 908.

<sup>9</sup> Berl. Berichte 11 (1908), 2187,

<sup>4)</sup> Erdmann u. Huth, Journ. f. prakt. Chem. H. 56 (1897), 41.

<sup>7</sup> Fiemann u. Schmidt, Berl. Berichte 30 (1897), 34; 31 (1898), 3307. Es sind aber auch noch anders schmelzende Semicarbazone bekannt. Siehe unter Citronellal.

von Geraniol kann Citronellol durch das bei 125 bis 126 sehmelzende Silbersalz der Citronellylphthalestersäure als solches erkannt werden. Der Nachweis durch den Citronellylbrenztraubensäureester, dessen Semicarbazon bei 110 bis 111° sehmilzt, kann auch bei Gegenwart von Geraniol ausgeführt werden. Zur quantitativen Bestimmung von Citronellol in Gemischen mit anderen Alkoholen benutzt man seine sehon erwähnte Beständigkeit gegenüber konzentrierter Ameisensäure; während die anderen Alkohole hierbei zerstört werden, geht das Citronellol unter gewissen Bedingungen in das Formiat über. Näheres hierüber siehe im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle".

Von anderen, in atherischen Ölen aufgefundenen Alkoholen, die als aliphatische Verbindungen aufzufassen sind, sind folgende zu erwähnen:

Androl') ist ein Alkohol genannt worden, der die gleiche Zusammensetzung hat wie Citronellol, und der den charakteristischen Geruch des Wasserfenchels (*Phellandruum aquaticum*) zu bedingen scheint. Außer an seinen Konstanten (Sdp. 197 bis 198"; d<sub>18</sub>, 0,858; a<sub>1</sub>, — 7"10'; n<sub>129</sub>, 1,44991) kann er durch das bei 42 bis 43" schmelzende Phenylurethan erkannt werden. Über die Konstitution ist nichts Näheres bekannt.

Uncineol, C<sub>to</sub> H<sub>1</sub>, O<sub>1</sub> nennen Baker und Smith<sup>2</sup>) einen Alkehol, den sie in den über 197" siedenden Anteilen des Cajeputöls (von *Melaleuca uncinata*) gefunden haben. In reinem Zustande besteht der Alkohol aus schneeweißen Kristallnadeln vom Smp. 72,5"; [a]<sub>10</sub> -- 36,99" in alkoholischer Lösung.

Ferner ist ein rosenartig riechender Alkohol in den um 230" siedenden Fraktionen des Wasserfenchelöls") aufgefunden worden, der ein bei 87 bis 90" schmelzendes Phenylurethan liefert. Im Patchouliöl") hat man ebenfalls einen Alkohol von rosenähnlichem Geruch nachgewiesen, über den aber keine eingehenderen Angaben vorliegen.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 94.

<sup>9</sup> Journ, and Proceed, of the Royal Soc. of N. S. Wales 41 (1907), 196.

<sup>3</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 94.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1904, 73

## Cyclische (aromatische) Alkohole.

## Benzylalkohol.

C, H, CH, OH.

Dieser durch seine Anwendung in der Parfümerie wichtige Alkohol ist im freien Zustande im Tuberosenöl, Ylang-Ylangöl, Jasminöl, Nelkenöl und in den Cassieblütenölen (von Acacia Farnesiana und Acacia Carenia) aufgefunden worden; möglicherweise kommt er auch in geringer Menge im Kirschlorbeeröl vor. Als Acetat findet er sich im Ylang-Ylangöl, Hyacinthenöl, Jasminöl und Gardeniaöl, als Benzoat im Tuberosenblütenöl, Ylang-Ylangöl, im Perubalsam und Tolubalsam, als Cinnamat im Storaxöl sowie in den beiden eben genannten Balsamen, als Sal'cylat im Ylang-Ylangöl und als Phenylessigsäureester im Neroliöl.

Man stellt ihn dar durch Erhitzen von Benzylchlorid mit Wasser und frisch gefälltem Bleioxyd auf 100" oder durch längeres Kochen desselben mit Wasser oder Pottaschelösung. Auch kann man nach dem Vorschlag von Cannizzaro') Benzylchlorid mit Kaliumacetat umsetzen und das entstandene Benzylacetat verseifen. Eine andere Gewinnungsmethode ist die Behandlung von Benzaldehyd mit Alkali, wobei dieser zur Hälfte oxydiert und zur Hälfte reduziert wird. Zur Entfernung der letzten Spuren Benzaldehyd schüttelt man den abgeschiedenen Alkohol vor der Destillation mit Bisulfitlösung durch, man muß dann aber die zurückbleibende schweftige Säure mit Alkali auswaschen, da der Benzylalkohol sonst durch Einwirkung der sich bildenden Schwefelsäure zum großen Teil in Benzyläther übergeführt wird²).

Benzylalkohol ist eine farblose, frisch dargestellt, schwach aromatisch riechende Flüssigkeit, die beim Stehen an der Luft infolge von Oxydation Bittermandelölgeruch annimmt. Sdp. 205"; d<sub>10</sub>, 1,05; n<sub>1000</sub> um 1,540. Er föst sich schon in etwa 35 Volumen Wasser, in 8 bis 9 Vol. 30-prozentigen und in 1,5 Vol. 50-prozentigen Alkohols. Alle übrigen Lösungsmittel fösen ihn in jedem Verhältnis. Da er, wie erwähnt, aus Benzylchlorid hergestellt werden kann, so ist bei der Prüfung auf Reinheit auch auf die Abwesenheit von

<sup>1)</sup> Liebigs Annalen 96 (1855), 246.

<sup>9</sup> Meisenheimer, Berl. Berichte 41 (1908), 1420.

Chlorprodukten zu achten (vgl. hierüber im Kapitel: "Die Prüfung

der atherischen Öle").

Bei der Oxydation entstehen Benzaldehyd und Benzoesäure. Charakteristische Derivate sind das bei 78" schmelzende Phenylurethan) und die Phthalestersäure Smp. 106 bis 107°2). Auch das Semicarbazon des Brenztraubensäureesters (Smp. 176")\*) dürfte hierzu geeignet sein.

## Phenyläthylalkohol.

CaHa CHa CHa OH.

Phenyläthylalkohol, der bei der Herstellung synthetischer ätherischer Öle Verwendung findet, ist als Bestandteil des Nadelöls der Aleppoföhre, des Rosenöls (hesonders in getrockneten Rosenblättern) und des Neroliöls beobachtet worden. Im Rosenund Neroliöl scheint er auch als Benzoesäure- und Phenylessigsäureester enthalten zu sein.

Künstlich kann er durch Reduktion von Phenylacetaldehyd mit Natriumamalgam!) oder nach einem Bouveault und Blanc patentierten Verfahren!) durch Reduktion von Phenylessigsäureestern mit Natrium und absolutem Alkohol dargestellt werden. Für ein nach letzterer Methode erhaltenes, durch die Chlorcalciumverbindung gereinigtes Präparat wurde im Laboratorium von Schimmel & Co. gefungen:

Sdp. 220 bis 2221 (740 mm), ca. 1041 (12 mm), 931 (6 mm),  $d_{\rm rec}=1,0242,~n_{\rm rem}=1,53212.$ 

Bei technischen Produkten liegen die beiden letzteren Werte nach den bisherigen Beobachtungen innerhalb folgender Grenzen:

 $d_{15}$ , 1,023 bis 1,024,  $n_{1(2)}$  1,532 bis 1,533.

Phenyläthylalkohol bildet eine farblose, optisch inaktive Flüssigkeit von äußerst mildem und schwachem Geruch, der mit der Zeit einen etwas honigartigen Charakter annimmt, infolge teilweiser Oxydation des Alkohols zu Phenylacetaldehyd. Er

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1899, 27, Ann.

<sup>&#</sup>x27;i Ibidem Oktober 1903, 15.

h Masson, Compt. rend. 149 (1909), e30.

h Radziszewski, Berl. Berichte 9 (1876), 372.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>) D. R. P. 164294. Vgl. auch Compt. rend. 136 (1903), 1676 and 137 (1903) 60.

Alkohole. 389

ist leicht löslich in allen bekannten Lösungsmitteln; von 50-prozentigem Alkohol sind 2, von 30-prozentigem ca. 18 Vol. zur Lösung erforderlich, selbst Wasser löst ihn im Verhältnis von etwa 1:60. Seine ziemlich beträchtliche Löslichkeit in Wasser ist die Ursache, weshalb sich im Rosenöl nicht die dem Gehalt der Blätter entsprechende Menge Phenyläthylalkohol, sondern nur ein kleiner Bruchteil davon findet; die Hauptmenge des Alkohols geht in die Destillationswässer über und ist hieraus infolge der starken Verdunnung nicht durch Kohobation abzuscheiden.

Mit wasserfreiem Chlorcalcium vermag Phenyläthylalkohol eine feste Verbindung zu bilden, die zu seiner Reinigung benutzt werden kann. Durch Oxydation mit Chromsäuregemisch entstehen Phenylacetaldenyd und Phenylessigsäure, daneben kann sich auch der bei 28" schmelzende Phenylessigsäureester bilden. Zum Nachweis des Phenyläthylalkohols eignen sich das Phenylurethan (Smp. 80"), das Diphenylurethan (Smp. 99 bis 100") und die Phthalestersäure (Smp. 188 bis 189").

## Phenylpropylalkohol. C<sub>n</sub> H<sub>a</sub> · CH<sub>a</sub> · CH<sub>a</sub> · CH<sub>a</sub> · CH<sub>a</sub> OH.

Der normale Phenylpropylalkohol ist als Zimtsäureester in einigen Harzen und Balsamen nachgewiesen worden, so in der Sumatrabenzoe, im orientalischen und amerikanischen Storax und in dem oft fälschlich als weißen Perubalsam bezeichneten Hondurasbalsam. Wahrscheinlich ist auch sein Vorkommen als Cinnamat im Xanthorrhoeaharz und als Acetat im Cassiaöl.

Der aus den genannten Harzen und Balsamen abgeschiedene Phenylpropylalkohol ist stets von Zimtalkohol begleitet, von dem er durch Fraktionieren nicht vollständig getrennt werden kann. Nach einem der Firma Schimmel & Co.·) patentierten Verfahren gelingt seine Reindarstellung durch Behandeln des Alkoholgemisches mit der gleichen Menge konzentrierter Ameisensäure in der Wärme, wobei der Zimtalkohol verharzt, während der Phenylpropylalkohol in das Formiat übergent, das mit Wasser dampf übergetrieben und sodann verseift wird.

Auf synthetischem Wege erhält man den Phenylpropylalkohol durch Reduktion von Zimtalkohol mit Natriumamalgam bei

J. D. R. P. 110091. Vgl. Chem, Zentralbi, 1901, 1, 69.

Gegenwart von viel Wasser!) oder nach dem Verfahren von Bouveault und Blanc!) durch Reduktion von Zimtsäureester oder von Benzylacetessigester mit Natrium und absolutem Alkohol.

Phenylpropylalkohol ist eine farblose, dieke Flüssigkeit von schwachem, eigenartigem Geruch, der dem des Zimtalkohols etwas ähnlich ist und an gewisse Hyazinthenarten erinnert. Er ist in den gewöhnlichen Lösungsmitteln leicht löslich, außerdem löst er sich in jedem Verhältnis in 70-prozentigem Alkohol, ferner in 1,5 Vol. 60- und in ca. 3 Vol. 50-prozentigem Alkohol; in Wasser ist er noch nicht im Verhältnis 1:300 föslich. Von Konstanten geben Schimmel & Co. in dem oben erwähnten Patent folgende an:

Sdp. 235" resp. 119" (12 mm), d , 1,007.

Bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessiglösung liefert er Hydrozimtsäure (Smp. 40"). Bequemer läßt er sich identifizieren durch das bei 47 bis 48" schmelzende Phenylurethan).

#### Zimtalkohol.

## C, H, CH: CH CH, OH.

Der früher auch als Styron bezeichnete Zimtalkehol ist bisber in ätherischen Ölen nur im veresterten, nicht im freien Zustande aufgefunden worden. Als Acetat ist er im Cassiaöl, als Cinnamat (Styracin) besonders im Storax, ferner im Hyazinthenöl (?), Xanthormoeaharz, Perubalsam und Hondurasbalsam enthalten.

Man stellt ihn gewöhnlich aus Storax durch Verseifen des darin enthaltenen Styracins dar. Auf synthetischem Wege kann man ihn erhalten durch Reduktion von Zimtaldehyddiaeetat und Verseifen des entstandenen Zimtalkoholessigesters<sup>4</sup>).

Zimtalkohol bildet lange, feine, weiße Nadeln von hyazinthartigem Geruch. Sie schmelzen bei 33' zu einer farblosen, stark lichtbrechenden Flüssigkeit, die bei 257,5" (758 mm) resp. 117' (5 mm) siedet. Sein spezifisches Gewicht liegt bei [] zwischen

h Rüghermer, Liebigs Annalen 172 (1874), 123, Vgl. auch Flatton und Hodgkinson, Chem. News 43 (1881), 1930; Chem. Zentralbi, 1881, 407

<sup>5</sup> D. R. P. No. 164204.

<sup>)</sup> Walhaum, Berl, Berichte 33 (1900), 2300, Ann. h Barbier u. Léser, Bull, Soc. chim. III, 33 (1905), 858.

1,01 und 1,03. In Wasser ist er schwer löslich (etwa 1:250), ebenso in Petroläther, in allen übrigen Lösungsmitteln löst er sich dagegen leicht. Von 30-prozentigem Alkohol sind etwa 50 bis 60 Vol., von 50-prozentigem 4 bis 5 Vol. und von 60-prozentigem ca. 2 Vol. zur Lösung erforderlich.

Zimtalkohol hefert bei der Oxydation mit Platinschwarz Zimtaldehyd, bei stärkerer Oxydation Zimtsäure (Smp. 133°) und schließlich Benzaldehyd und Benzoesäure. Durch Reduktion mit Natriunamalgam bei Gegenwart von viel Wasser kann er

in Phenylpropylalkohol übergeführt werden.

Charakteristische Derivate sind das bei 90 bis 91,5" schmelzende Phenylurethan und das bei 97 bis 98" schmelzende Diphenylurethan). Letzteres verdient hier insofern den Vorzug vor dem Phenylurethan, als es einen schärferen Schmelzpunkt hat.

# Alicyclische (hydroaromatische) Alkohole. Dihydrocuminalkohol.

Dieser Alkohol, dessen Konstitution noch nicht ganz feststeht, ist vor einiger Zeit im Laboratorium von Schimmel & Co.º) im Gingergrasöl gefunden worden, sowohl in freiem wie in verestertem Zustande und in beiden optischen Modifikationen.

Der Alkohol bildet ein farbloses, ziemlich diekflüssiges Ölvon eigenartigem, an Linatool und Terpincol erinnerndem Geruch. Von Geraniol, seinem Begleiter im Gingergrasöl, läßt er sich nur schwierig trennen. Am besten gelingt die Isolierung, wenn man das Alkoholgemisch mit 2 Teilen 90-prozentiger Ameisensäure auf dem Wasserbade auf 80° anwärmt¹), wobei nur das Geraniol zerstört wird. Walbaum und Hüthig¹) geben für zwei so gereinigte Präparate folgende Konstanten an:

Sdp. 226 bis 227" (767 mm), 92 bis 93,5" (5 mm), d<sub>16</sub> 0,9510, 4, 13"18', n<sub>180</sub>, 1,49629.

Bericht von Schimmel & Co. April 1910.

) Bericht von Schimmel & Co. April 1904, 53; Oktober 1904, 41; Walbaum n. Hüthig, Journ. I. prakt. Chem. II. 71 (1905), 464.

) Stärkere Ameisensäure und höhere Temperatur sind zu vermeiden, da der Alkonol sonst unter Wasserabspaltung in Cymol übergeht; das findet auch in gerängent Maße trotz der obigen Vorsichtsmaßregeln statt.

<sup>11</sup> loc. cit. 466.

Sdp. 228 bis 229" (755 mm), 94 bis 96" (4 bis 5 mm), d., 0.9536,  $\alpha_0 + 12^{\circ}5'$ ,  $n_{\text{trans}}$  1,49761.

Durch Oxydation mit Beekmannscher Chromsäuremischung entsteht ein Dihydrocuminaldehyd, C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O, woraus hervorgeht, daß der Alkohol C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O ein Dihydrocuminalkonol ist. Da kein kristallinisches Derivat von ihm erhalten wurde, ist man zum Nachweis auf die Darstellung des Aldehyds angewiesen: Smp. des Semicarbazons 198 bis 198,5"

«-Terpineol.

CH<sub>a</sub>

H.C CH

H<sub>a</sub>C<sub>3</sub> / CH<sub>a</sub>

CH C-OH

H.C CH.

Bei der Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure auf Terpinhydrat (s. S. 401) entsteht das flüssige Terpineol des Handels, das nicht einheitlich, sondern ein Gemisch isomerer Verbindungen C<sub>11</sub> H<sub>18</sub>O ist, unter denen das bei 35" schmelzende a-Terpineol vorherrscht. Daneben sind noch nachgewiesen das bei 32" schmelzende a-Terpineol<sup>1</sup>) und das flüssige Terpineol-1<sup>2</sup>).

In der Natur ist augenscheinlich nur das einheitliche feste, entweder optisch inaktive oder aktive "Terpineol, dessen Konstitution durch die Arbeiten von Wallach"), Wagner", Semmler und Tiemann") aufgeklärt wurde, zu finden; obwohl

9 Stephan u. Helle, Berl, Berichte 35 (1903), 2147.

·) Wallach, Liebigs Annalen 356 (1907), 218, 362 (1908), 269.

n Liebigs Annalen 275 (1893), 103, 150; 277 (1893), 110; 291 (1896), 342 Berl, Berichte 28 (1895), 1773.

1) Berl. Berichte 27 (1894), 1652, 2273.

5) Semmler, Berl. Beneute 28 (1895), 2189; Tremann u. Semmler, ibidem 28 (1895), 1778; Tremann u. Schmidt (bidem 1781, Tremann, ibidem 29 (1896), 2616.

Alkohole. 393

flüssige Terpineole isoliert worden sind, so ist es dennoch sehr wahrscheinlich, aaß auch diese in festem Zustande zu gewinnen sein werden.

f'estes d-a-Terpineol ist beobachtet worden im Malabar-Cardamomenöl, süßen Pomeranzenöl, Petitgrainöl, Neroliöl, Cayenneund linksdrehenden mexicanischen Linaloeöl und im Liebstockwurzelöl; im Malabar-Cardamomenöl kommt es wahrscheinlich größtenteils als Acetat vor, nur verestert ist es im Cypressenöl enthalten und zwar als Acetat und Valerianat (?); in flüssiger Form ist es aus Majoranöl abgeschieden worden.

Festes La-Terpineol wurde gefunden im Holzterpentinöl von Pinus palustris, Campheröl, Blätteröl von Laurus Camphora, im rechtsdrehenden mexicanischen Linaloeöl, Limettöl und Niaouliöl, in letzterem auch als Valerianat; in flüssigem Zustande wurde es isoliert aus dem canadischen Schlangenwurzelöl, dem Rindenöl von Ocotea usambarensis und frei und verestert aus Zittwersamenöl.

i-Terpineol ist in fester Form aus Cajeputöl, in dem es auch als Acetat vorkommt, abgeschieden worden; in flüssiger Form wurde es aus Muskatnußöl und Boldoblätteröl erhalten.

Außerdem finden sieh Mitteilungen über das Vorkommen von Terpineol ohne nähere Angaben über die Drehung. Das gilt für tolgende Öle: Kuremojiöl, Citronenöl, Öl von Melaleuca uncinata (?), Gardeniaöl, Baldrianöl (?), Kessowurzelöl und Erigerenöl. Wahrscheinlich ist es auch als Acetat im deutschen Kiefernadelöl enthalten.

Künstlich soll sich festes inaktives Terpineol vom Smp. 30 bis 32", nach einer Angabe von Bouchardat und Voiry'), bei der Einwirkung ganz verdünnter Schwefelsäure auf Terpin bilden, es ist aber noch nicht festgestellt ob es sich hier um a oder "Terpineol handelt. Die Darstellung der festen optisch aktiven Modifikationen des a Terpineols geschieht aus d- oder 1-Limonenmonobromhydrat durch Kochen mit Silberoxyd oder Bleioxyd nach dem von Semmler") angegebenen Verfahren, oder nach Wallach") durch Schütteln von Limonenmonochlorhydrat mit verdünnter Kalilauge, oder durch Schütteln von Homonopinol

<sup>9</sup> Compt. rend. 104 (1887), 906.

<sup>7</sup> Berl, Berichte 28 (1895), 2189,

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 250 (1906), 154.

mit verdünnter Schwefelsäure!). Am einfachsten kann man sie als Acetate durch gleichzeitige Einwirkung von Eisessig und Schwefelsäure (s. bei Camphen, S. 320) auf die Limonene, oder Eisessig und Zinkchlorid auf die Pinene!) erhalten. Erwähnenswert ist ferner die Bildung optisch aktiver fester Terpineole aus Linalool durch Acetanhydrid oder Ameisensäure!), sowie festen inaktiven Terpineols aus Geraniol und Ameisensäure!).

Das feste inaktive e-Terpineol, das den charakteristischen Fliedergeruch des flüssigen nur in geringerem Maße besitzt und in organischen Lösungsmitteln sehr leicht löslich ist, hat folgende

Eigenschaften:

Smp. 35°°), Sdp. 217 bis 218° (760 mm), 104 bis 135° (10 mm), d<sub>15</sub> 0,935 bis 0,940, n<sub>150</sub> 1,48084°).

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurde beobachtet: Smp. 35", Sdp. 85" (3 mm), d<sub>15</sub> (unterkühlt) 0,9386, n<sub>1930</sub> 1,48268.

Für ein synthetisch aus Homonopinol durch Schütteln mit verdünnter Schwefelsäure dargestelltes, stark aktives «-Terpineol fand Wallach<sup>†</sup>):

Smp. 37 bis 38", Sdp. 218 bis 219",  $|a|_0 = 100$ " in 16,34-prozentiger ätherischer Lösung.

Die optische Aktivität ist schwankend; die höchsten beobachteten Ablenkungen für natürlich vorkommendes Terpineol
sind für d-Terpineol aus Pomeranzenschalenöl  $|\phi|_{\rm t} = 95^{\circ}$  9°°), für
1-Terpineol aus Linaloeöl  $|\phi|_{\rm h} = 27^{\circ}20$ °°). Die höchste Drehung
zeigte ein künstlich dargestelltes 1-Terpineol, nämlich  $|\phi|_{\rm h} = 117.5$ °°).

Für das flüssige Handelsprodukt, das nur zum Teil aus e-Teipineol besteht und außerdem noch 3-Terpineol und Terpinenol-1

5 Liebigs Annalou 360 (1908), 98,

h Wal ach, Liebigs Annalen 275 (1893), 104.

<sup>)</sup> Ertschikowsky, Journ. russ, phys. chem. Ges. 28 (1896), 132. Nach. Bull. Soc. chim. III, 46 (1896), 1584

<sup>9</sup> Stephan, Journ. f. prakt. Chem. II, 58 (1898), 100,

<sup>5</sup> Stephan, ibidem 60 (1899), 244.

<sup>9</sup> Stephan, John, f. prakt Chem. R. 58 (1898), 110; 60 (1890), 244.

b Liebigs Annalen 360 (1908), 89,

<sup>9</sup> Stephan, Journ, I, prakt. Chem. II, 62 (1900), 530.

<sup>&</sup>quot;) Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1905, 46.

<sup>&</sup>quot;Firtschikowsky Journ, russ, phys. chem, Ges. 28 (1896), 152. Nach Bull, Soc. chim. II. 16 (1896), 1584.

Alkohole, 395

enthält, wurden von Schimmel & Co. an eigenen Präparaten folgende Konstanten ermittelt:

Sdp. 217 bis 219 ', d., 0,935 bis 0,940,  $a_{\rm p} \pm 0$  '',  $n_{\rm pgn}$ , 1,481 bis 1,484, töslich in ea. 9 Vol. 50-prozentigen, 3 bis 5 Vol. 60- und ca. 2 Vol. 70-prozentigen Alkohols. Mit Petroläther soll es sich in iedem Verhältnis klar mischen, d. h. es soll frei von Wasser sein.

In chemischer Hinsicht verhalten sich die inaktive wie aktive Modifikation des *in*-Terpineols völlig gleich; die Derivate sind allerdings teilweise verschieden:

					Inaki	isse I	form.	Aktive Form,	
Schmelzpunkt	1.			4			35"	37 bis	38"
Nitrosochlorid					112	bis	113"	107 ,	108"
Mitrolpiperidin		Þ			159		160"	151 ,	152 °
Methoäthylheptanonolid							64"	46	47 9

a-Terpineol ist ein tertiärer, ungesättigter Alkohol, der mit Brom. Salpetrigsäureanhydrid, Stickstofftetroxyd und Nitrosylchlorid Additionsprodukte liefert, von denen das mit der letztgenannten Verbindung erhaltene sowie die durch Umsetzung mit Basen daraus entstehenden Nitrolamine zur Charakterisierung sehr geeignet sind (s. S. 397).

Das flüssige Dibromid gibt bei Behandlung mit Bromwasserstoff-Eisessig ein öliges Tribrom'd, aus dem durch weitere Bromierung das bei 124" sehmelzende Dipententetrabromid entsteht.

Durch die Halogenwasserstoffsäuren entstehen die entsprechenden Dipentendihalogencerivate, von denen das beim Schütteln mit konzentrierter Jodwasserstoffsäure sich bildende Dijodhydrat C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> J. (Smp. 77 bis 78") mit zum Nachweis von Terpineol benutzt werden kann!). Gegen Mineralsäuren und auch einige organische Säuren ist der Alkonol ziemlich unbeständig; während er beim Schütteln mit verdünnter Schwefelsäure in Terpinhydrat übergeht!), wird ihm beim Kochen damit unter Bildung von Terpinen, neben wenig Dipenten und Cineol, Wasser entzogen. Ähnlich wirken Kaliumbisulfat, das hauptsächlich Dipenten, ferner Phosphorsäure, die neben geringen Mengen Terpinen und Cineol hauptsächlich Terpinolen, und Oxalsäure, die ebenfalls Terpinolen liefert!). Auch Essigsäure-

1 Fiemann t. Schm dt, Berl. Berichte 28 (1895), 1781.

<sup>5</sup> Wallach, Liebigs Anna en 230 (1885), 265.

Wallach, Liebigs Annalen 275 (1893), 104; haeyer, Berl, Berichte 27 (1894), 447.

anhydrid wirkt, namentlich beim Erwärmen, wasserentziehend unter Bildung von Dipenten, so daß es ohne besondere Vorsichtsmaßregeln nicht möglich ist, durch Kochen damit Terpineol quantitativ zu verestern<sup>1</sup>). Näheres über Terpinylacetat siehe im Kapitel Ester.

Durch Oxydation mit verdünnter Permanganatlösung geht Terpineol zunächst in einen mehrwertigen Alkohol C., H., O., 1.2.8-Trioxymenthan (Smp. der inaktiven Verbindung 122") über. aus dem durch Oxydation mit Chromsäuregemisch ein Ketolacton C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub> (Smp. der aktiven Verbindung 46 bis 47", der inaktiven 64") entsteht, dessen Studium die Ermittelung der oben angegebenen Konstitution des Terpineols, die danach als die eines

1-Terpen-8-ols angenommen wird, wesentlich gefördert hat. Bei energ'scher Oxydation des Terpineols sowohl, als auch des Ketolactons mit Chromsäuregemisch oder Salpetersäure bilden sich Terpenyl- und Terebinsäure 1.

Besonderes Interesse bietet das Terpineol insolern, als es durch das Tribromid und das Nitrosochlorid hindurch in Derivate des Carvons übergeführt werden kann").

Die Hydroxylgruppe des Terpineols reagiert mit Phenylisocyanat, wenn beide Verbindungen gemischt und einge Zeit bei Zimmertemperatur stehen gelassen werden; manchmal scheiden sich zunächst Kristalle von Diphenylharnstoff ab, von denen man das flüssig gebliebene Gemisch durch Aufnehmen mit kaltem wasserfreiem Äther oder besser mit leicht siedendem Petroläther befreien kann. Nach vorsichtigem Abdunsten des Lösungsmittels scheidet sich das Urethan in feinen Nadeln aus; aus Alkohol umkristahisiert, besitzt die inaktive Verbindung den Smp. 113"). Die aus optisch aktivem Terpineol gewonnene Verbindung ist ebenfalls optisch aktiv. Auch das bei 147 bis 148 schmelzende «-Naphthylurethan\*) kann man zur Identifizierung benutzen; besonders geeignet dazu erweist sich das Nitrosochlond.

7 Wallach, Liebigs Annalen 277 (1893), 147, 120; 291 (1896), 345; Berl, Berichte 28 (1895), 1775; Tiemann n. Mahta, Berl, Berichte 29 (1896),

928; Lemann, ibidem 2016.

<sup>1</sup> Ginsberg, Journ, russ, phys. chem. Ges. 20 (1897), 240. Nach Chem. Zentralbi, 1897, II, 417; Bericht von Schummel & Co. Oktober 1897, 69. Vgl. auch im Kapitel "Die Prüfung ver ätherischen Öle" unter Acetylierung,

<sup>3</sup> Wallach, Liebigs Annalen 281 (1894), 140; 291 (1896), 146.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 275 (1893), 104. 3 Bericht von Schimmel & Co Oktober 1906, 33

Alkohole, 397

Die Darstellung des Nitrosochlorids erfolgt nach Wallach!) in der Weise, daß man zu einer Lösung von 15 g Terpincol in 15 ccm Eisessig 11 ccm Äthylnitrit und nach starkem Abkühlen in einer Kältemischung unter Umschütteln und tropfenweise eine Auflösung von 6 ccm Salzsäure im gleichen Vol. Eisessig zugibt; nach beendeter Reaktion fällt man durch Eiswasser das gebildete Nitrosochlorid aus, das sich ölig abscheidet, aber bald kristallinisch erstarrt. Das feste Produkt kann durch Umkristallisieren aus heißem Essigäther oder Methylalkohol gereinigt werden und schmilzt dann bei 112 bis 113". Die aktive Verbindung schmilzt bei 107 bis 108".

Durch Umsetzung mit Piperidin in alkoholischer Lösung entsteht aus dem Nitrosochlorid das Terpineolnitrolpiperidin, C<sub>m</sub>H<sub>tr</sub> (OH) NONC<sub>a</sub>H<sub>tr</sub> das in Äther schwer löslich ist und aus heißem Methylalkohol in Nadeln vom Smp. 159 bis 160<sup>n</sup> kristallisiert. Diese Angabe Wallachs bezieht sich auf ein aus optisch inaktivem Terpineol gewonnenes Präparat; das Nitrolpiperidin aus aktivem Ausgangsmaterial schmilzt einige Grade niedriger, nämlich bei 151 bis 152<sup>ne</sup>).

Mit Anilin bildet sich in gleicher Weise das Terpineolnitrol-

anilin vom Smp. 155 bis 156".

Annalen 360 (1908), 90.

A-Terpineol.

CH<sub>a</sub>
C·OH

H<sub>a</sub>C ·CH<sub>a</sub>

CH

CH

CH

CH

Wie schon bei a-Terpineol erwähnt wurde, ensteht ±Terpineol neben a-Terpineol bei der Einwirkung von verdünnten Säuren

<sup>1)</sup> Liebigs Annalen 277 (1893), 120, 360 (1908), 90. 2) Bericht von Schimmel & Co., Oktober 1897, 9; Wallach, Liebigs

auf Terpinhydrat. In ätherischen Ölen hat man es bisher noch nicht nachweisen können. Es ist in seiner inaktiven Form von Schimmel & Co. 1) aus den bei 212 his 215" siedenden Fraktionen des Handelsterpineols durch Ausfrieren erhalten worden und bildet hei 32 his 33" schmelzende Nadeln: Sdp. 209 bis 210" (752 mm), d<sub>12</sub>, 0,923 (in überschmolzenem Zustande), n<sub>1,11</sub>, 1,47470

Von Derivaten seien hier erwähnt das Nitrosochlorid (Smp. 103")\*), das Nitrolpiperidin (Smp. 108"), das Nitrolanilin (Smp. 110") und das Phenylurethan (Smp. 85"). Durch Oxydation des #-Terpineols mit Permanganat entsteht ein Trioxyterpan vom Smp. 118".

¿-Terpineol ist noch nicht in der Natur gefunden worden, v. Baeyer ) erhielt es durch Reduktion des durch Bromierung von Dipentendihydrobromid entstehenden Tribrom-1,4,8 terpans.

Ferner entsteht es aus Terpin beim Erhitzen mit Oxalsäure oder Phosphorsäure<sup>1</sup>).

p-Terpineol bildet, aus Äther umkristallisiert, dicke, bei 09
bis 70° schmelzende Prismen, die einen angenehmen Fliedergeruch besitzen. Um p-Terpineol nachzuweisen, kann man es
in das Acetat überführen, dessen blaues Nitrosochlorid bei 82°
schmilzt.

<sup>&#</sup>x27;) Bericht von Schimmel & Co. April 1901, 79; Stephan a. Helle, Berl, Berichte 35 (1902), 2147.

Wallach, Liebigs Annalen 345 (1903), 128; Vgl. auch Wallach, Terpene n. Campher, S. 333.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 27 (1894), 443.

<sup>4</sup> Inidem 745.

#### Terpinenol-1.

CH<sub>3</sub> C-ON

H,C · CH<sub>a</sub>

H<sub>e</sub>C CH

C H<sub>a</sub>C – CH – CH<sub>a</sub>

Auch dieser Alkohol ist bisher noch nicht in ätherischen Ölen aufgefunden worden. Von Interesse ist sein Vorkommen im Vorlauf des flüssigen Handelsterpineols<sup>1</sup>). Synthetisch wurde et von Wallach<sup>2</sup>) aus <sup>3</sup>-Isopropylhexenon dargestellt.

Sdp. 208 bis 210", dis. 0,9265, nois. 1,4781").

Mit Halogenwasserstoffsäuren geht der Alkohol in Terpinenderivate über und durch Oxydation mit verdünnter Permanganatlösung in 1,3,4 Trioxyterpan vom Smp. 120 bis 121", aus dem durch weitere Oxydation v.d-Dioxymethylisopropyladipinsäure vom Smp. 189" und durch Erwärmen mit Säuren ein Gemisch von p-Cymol und — Menthenon (Semicarbazon Smp. 224 bis 225") entstehen. Diese Verbindungen können auch zum Nachweis des Alkohols herangezogen werden.

## Terpinenol-4.

CH<sub>3</sub>

Ć

HLC/ ACH

H, C CH,

C-OH

H, C-CH-CH,

2) Ibidem 362 (1908), 280.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 356 (1907), 218.

Dieser in seinem Bau und seinen Eigenschaften dem a-Terpincol sehr ähnliche Alkohol leitet sich vom Terpinen ab. Er ist erst in den letzten Jahren entdeckt und in der Natur im Wacholderbeeröl, Ceylon-Cardamomenöl, Muskatnußöl, Majoranöl und Zittwersamenöl aufgefunden worden. Synthetisch kann er in aktiver Form durch Schütteln von Sabinen, Sabinenhydrat und Thujen mit verdünnter Schwefelsäure erhalten werden<sup>1</sup>), in inaktiver Form entsteht er, wie bereits S. 336 erwähnt wurde, durch Schütteln von Terpinendichlorhydrat mit verdünnter Kahlauge.

Die Eigenschaften der aktiven Verbindung sind:

Sdp. 209 bis 212°, d  $_{90}$  0,9265,  $a_{11} + 25$ ° 4′,  $a_{100}$  1,4785°).

Für die inaktive Verbindung wurde ermittelt:

Sdp. 212 bis 2141, d 0,9290, n<sub>p</sub> 1,48031).

Der Alkohol ist nur in flüssiger Form bekannt. Sein Geruch ist weniger angenehm als der des Terpincols. Bei Behandlung mit Halogenwasserstoff in Eisessiglösung entstehen die entsprechenden Terpinendihalogenhydrate, durch Schütteln mit verdünnter Schwefelsäure erfolgt Bildung von Terpinenterpin, Smp. 137". Da diese Hydratation erheblich schwieriger erfolgt als die von Terpincol zu Terpinbydrat, so können auf diesem Wege beide Alkohole getrennt werden.

Bei der Oxydation mit verdünnter Permanganatlösung liefert das "Terpinenol in der Hauptsache 1,2,4-Trioxyterpan,  $C_{10}H_{17}$  (OH)<sub>a</sub>,  $[n]_{10}$  ca. 21,5", das kristallwasserhaltig bei 116 bis 117", wasserfrei bei 128 bis 129" schmilzt. Diese Verbindung spaltet sich bei der Destillation mit Salzsäure in Carvenon (Smp. des Semicarbazons 200 bis 201"), neben wenig Cymol; bei der weiteren Oxydation mit alkalischer Permanganatlösung entsteht ein Gemenge von aktiver und inaktiver a,a'-Dioxy-a-methyla-isopropyladipinsäure,  $C_{10}H_{18}O_{6}$ , Smp. 205 bis 206" resp. 188 bis 189", die leicht in mit Wasserdampf flüchtige Dilactone übergehen, die bei 63 bis 64" resp. 72 bis 73" schmelzen. Durch energische Oxydation kann die Dioxysäure zu a-Dimethylacetonylaceton (Smp. des Dioxims 137", des Semicarbazons 201 bis 202") abgebaut werden.

<sup>&#</sup>x27;) Wallach, Liebigs Annalen 356 (1907), 215; 360 (1908), 94, 97; 362 (1908), 279; Berl. Berichte 40 (1907), 594.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 356 (1907), 215

<sup>9</sup> Ibidem 350 (1906), 155.

Alkohote. 401

## Terpinhydrat.

Terpinhydrat ist für die Theorie und Geschichte der Terpenchemie eine wichtige Verbindung, der auch technisch als Ausgangsprodukt für die Darstellung des Terpineols eine große Bedeutung zukommt (vgl. S. 392). Es bildet sieh leicht aus Terpentinöl beim Stehen mit säurehaltigem Wasser und ist durch eine große Kristallisationsfähigkeit ausgezeichnet, weshalb es schon früh beobachtet wurde. Nach älteren Angaben soll Terpinhydrat im Cardamomen- und Basilicumöl vorkommen, jedoch liegen hierüber Beobachtungen aus neuerer Zeit nicht vorledenfalls ist das Terpinhydrat nicht von vornherein im Öle vorhanden gewesen, sondern hat sich erst bei längerer Aufbewahrung gebildet.

Terpinhydrat schmilzt bei 116 bis 117". Beim Erhitzen gibt es Wasser ab, unter Bildung von wasserfreiem Terpin: Smp. 104 bis 105", Sdp. 258" (korr.)").

Terpin existiert in zwei raumisomeren Formen, die zueinander im Verhältnis der eis- und trans-Isomerie stehen; nur eis-Terpin ist befähigt ein Hydrat zu bilden?).

<sup>9</sup> Wallach, Lebigs Annalen 280 (1885), 248.

<sup>1)</sup> Baeyer, Berl. Berichte 26 (1893), 2865.

## Dihydrocarveol.

Dihydrocarveol, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O, ist erst in neuerer Zeit im Kümmelöll) nachgewiesen worden. Künstlich hatte man es schon längst dargestellt, so aus Carvon durch Reduktion mit Natrium und Alkohol, oder durch Reduktion von Carvoxim, wobei das geoildete Dihydrocarvylamin bei der Behandlung mit salpetriger Säure Dihydrocarveol liefert.

Dihydrocarveol ist eine Flüssigkeit mit folgenden Eigenschaften:

Sdp. 224",  $d_{\rm age}$  0,935,  $n_{\rm p}$  1,48506 (für Dihydrocarveol aus Dihydrocarvylamin) 2).

Sdp. 112" (14 mm), 224 bis 225" (gew. Druck), d<sub>90</sub> 0,927, n., 1,48168 (für Dihydrocarveo) aus Carvon)").

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurden an einem aus Kümmelöl isolierten Dihydrocarveol folgende Konstanten beobachtet:

Sdp. 100 bis 102° (7 bis 8 mm),  $d_{15}$ , 0,9368,  $u_0 = 6^{\circ}14'$ ,  $n_{1990} = 1,48364$ \*).

Dihydrocarveol ist in demselben Sinne aktiv wie das zur Darstellung verwendete Carvon.

h Bericht von Schimmel & Co. April 1905, 50.

<sup>9</sup> Wallach, Berl, Berichte 24 (1891), 3990.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 275 (1893), 111.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Bericht von Schimmel & Co. April 1905, 51,

Durch Oxydation mit Chromsäure in Eisessig!) entsteht Dihydrocarvon (Sdp. 221 bis 222"; d<sub>m</sub>. 0,928; n<sub>0</sub>. 1,47174). Das Dihydrocarvon aus d-Dihydrocarvool ist linksdrehend, das aus I-Dihydrocarvool ist rechtsdrehend. Das zugehörige aktive Dihydrocarvoxim schmilzt bei 88 bis 89", das inaktive bei 115 bis 116". Diese Oxydation kann zur Charakterisierung des Dihydrocarvools herangezogen werden; außerdem ist zum Nachweis das Phenylurethan brauchbar. Die aktive Form schmilzt bei 87°, die inaktive bei 93°.)

## Isopalegol.

Isopulegol, C<sub>11</sub>H<sub>18</sub>O, ist noch nicht in ätherischen Ölen nachgewiesen worden. Es entsteht aus Citronellal bei dessen Behandlung mit Säuren Hierauf dürfte wohl eine Beobachtung von Schimmel & Co.\*), daß sich bei der Destillation des Öls von Barosma pulchellum der Geruch nach Isopulegol bemerkbar machte, zurückzuführen sein.

Isopulegol siedet bei 91° (13 mm);  $d_{17.5°}$  0,9154,  $c_D = 2°40'$ ,  $n_{st}$  1,47.292°).

Das Acetat siedet bei 104 bis 105" (10 mm)").

") Waltach, ibidem 112.

9 Bericht von Schimmel & Co. April 1909, 98,

<sup>1)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 275 (1893), 415.

<sup>9</sup> Tiemann u. Schmidt, Berl. Berichte 29 (1896), 914.

<sup>9</sup> Harbier u. Léser, Compt. rend. 124 (1897), 1309.

Um den Alkohol nachzuweisen, oxydiert man ihn zu Isopulegon!) und charakterisiert dieses Keton durch das Oxin (Smp. der aktiven Verbindung ca. 121", der maktiven ca. 140") oder das Semicarbazon (Smp. der aktiven Verbindung 172 bis 173", der inaktiven 182 bis 183").

#### Menthol.

CH<sub>3</sub>

H,C CH,

H<sub>c</sub>C CHOH

CH CH

H<sub>a</sub>C CH<sub>a</sub>

Menthol (Pfefferminzeampher), Cp. Flood, findet sich in Ger linksdrehenden Modifikation als Hauptbestandteil der Pfefferminzöle; auch das Öl von Hyptis suaveolens besteht zum großen Teil aus Menthol, dessen Drehungsrichtung aber noch nicht festgestellt worden ist. Aus Pfelferminzöl scheidet sich Menthol benn Abkühlen in Kristallen aus, bei hohem Mentaolgehalt oft schon bei gewöhnlicher Temperatur. Im Prefferminzöl ist Menthol außerdem als Acetat und Isovalerianat enthalten sowie als Ester einer Säure C. H., O., Künstlich erhält man Menthol durch Reduktion des Menthons und Pulegons<sup>2</sup>) und zwar entsteht bei Überschuß an nascierendem Wasserstoff aus Menthol nur Menthol; bei Anwendung von Lösungsmitteln, welche selbst keinen Wasserstoff mit Natrium entwickeln, bildet sich nebenher Menthopinakon. Is und d-Menthon geben nach beiden Verfahren, auch bei Änderung der Temperatur, ein stark linksdrehendes Mentholgemisch, aus dem sich I-Menthol, Surp. 43.5%

<sup>)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 365 (1909), 251.

<sup>)</sup> Beckmann u. Pleissner, liebigs Annalen 262 (1891), 30, 32.

außerdem aber schwach rechtsdrehendes Isomenthol,  $|\nu|_0 + 2^*$ , Smp. 78 bis 81°, abscheiden läßt').

Mentnol kristallisiert in farblosen, dem bexagonalen System angehörenden Nadeln oder Säulen. Es ist durch starken Pfefferminzgeruch und kühlenden Geschmack ausgezeichnet.

Seine physikalischen Konstanten werden wie folgt angegeben:

Smp. 42", Sdp. 211,5" (736 mm)").

Smp 42,3", Sdp. 212,5" (korr., 742 mm), d $_{\perp}^{NP}$  0,890 für festes, d $_{\perp}^{MP}$  0,8810 für geschmolzenes,  $|a|_{\rm min}=49.86$ " ebenfalls für geschmolzenes Mentnol ).

Sdp. 245,5" (758 mm),  $a_{100} = 43$ " 45' für Menthol in überschmolzenem Zustande").

Smp. 43°,  $|v|_{120} = 49,35$ ° (in 20-prozentiger alkoh. Lösung), -50,59° (in 10-prozentiger alkoh. Lösung)°),  $n_{\rm col} = 1,4479$ °).

Nach neueren Beobachtungen liegt der Schmelzpunkt des ganz reinen Menthols zwischen 43,5 und 44,5".

Menthol ist ein gesättigter sekundärer Alkohol, der durch Wasserentziehung mit Kadumbisulfat, Chlorzink usw. in der Hauptsache in den Kohlenwasserstoff '-p-Menthen, C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>, übergeht. Die durch Ersatz des Hydroxyls durch Halogen entstehenden Verbindungen sind flüssig und wenig charakteristisch. Durch Reduktion mit Joewasserstoff und Phosphor entsteht Hexanydrocymol, C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>), bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch das zugehörige linksdrehende Keton C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>, O Menthon'). Bei Anwendung von Kaliumpermanganat als Oxydationsmittel erhält man dieselben Verbindungen, die auch bei der Oxydation des Menthons auftreten, die Ketomenthylsäure und die bei 88 bis 89° schmelzende AMethyladipinsäure. Nach diesen bei der Oxydation erhaltenen Ergebnissen hat man dem Menthol die obenstehende Formel gegeben, die durch die von Jünger und Klages") be-

<sup>6</sup> Beckmann, Journ. f. prakt. Chem. II. 55 (1897), 49, 30,

<sup>3</sup> Arth. Annal. de Chim. et Phys. VI, 7 (1886), 438.

<sup>9</sup> Long, Chem. Zemralbl. 1892, II. 525.

Power in Meher. Pharm Rundschan (Neuvorld 12 i 894), 102; Arch. der Pharm, 282 (1894), 047, 053.

Beckmann, Liebigs Annalen 250 (1889), 327; Journ Cprakt Chem. II 55 (1897), 15.

<sup>&</sup>quot; Brühl, Berl, Berichte 21 (1888), 457, Tabelle.

o Berkenheim, Berl. Benchte 25 (1892), 688.

<sup>5</sup> Buckmann, Liebigs Annalen 250 (1889), 325.

<sup>9</sup> Berl. Berichte 29 (1890), 314.

wirkte Überführung des Menthons in 3-Chlorcymol bestätigt worden ist. Daß Mentho durch Erhitzen mit wasserfreiem Kupfersulfat auf 250 bis 280' Cymol liefert, hatte schon fruher Brühl gefunden').

Von Estern des Menthols sind eine große Anzahl dargestellt worden. Das oben erwähnte Acetat und das Isovalerianat sind später im Abschnitt "Ester" näher beschrieben. Betreffs anderer Ester sei auf eine Abhandlung Tschugaeffs") verwiesen, der besonders auch das Drehungsvermögen berücksichtigte.

Mit Chloral gibt Menthol nach einer Mitteilung Monteils ) zwei flüssige Verbindungen, Chloralmono- und -dimenthol. Beide entstehen durch Zusammenschmelzen der berechneten Mengen der Komponenten.

Menthol zu identifizieren dürfte bei seinen besonderen physikalischen Eigenschaften kaum Schwierigkeiten bieten; sonst kann man zu diesem Zwecke das durch Einwirkung von Phenylisocyanat entstehende Menthylphenylurethan benutzen. Diese zuerst von Leuckart dargestellte Verbindung schmilzt bei 111 bis 112" und ist in demselben Sinne optisch aktiv wie das Ausgangsmaterial; durch Erhitzen mit Natriumäthylat ist sie zerlegbar, doch findet dabei Inaktivierung des Menthols statt 1.

Weitere Derivate, durch die sich Menthol leicht charakterisieren läßt, sind das durch Erwärmen mit Benzoesäureanhydrid entstehende Menthylbenzoar, das im Wasserdampfstrome schwer flüchtig ist und bei 54,5" schmilzt"), der Oxalsäuredimenthylester vom Smp. 67 bis 68", der Bernsteinsäuredmenthylester, Smp. 62", der Phthalsäuremonomenthylester vom Smp. 110" und der Phthalsäuredimenthylester vom Smp. 133".

Ein Gemisch von Menthol und Menthon kann in der Weise getrennt werden, daß man letzteres oximiert und das gebildete Menthonoxim durch Ausschütteln mit verdünnter Schwefelsäure aus der ätherischen Lösung entfernt").

- 9 Berl, Berichte 24 (1801), 3374.
- 4 Berl, Berichte 31 (1898), 364
- ") PUnion Pharm. Nach Zeitschr, d. allg. österr, Apoth, Ver. 16 (1908), 272.
- b Beckmann, Journ. f. prakt. Chem. II. 55 (1897), 29.
- Beckmann, Liebigs Ansalen 262 (1894), 31; Journ. f. prakt. Chem. II. 55 (1897), 46.
  - " Beckmann, Journ. I. prakt. Chem. II. 55 (1897), 17.

#### Sabinol.

CH.

нс снон

H<sub>2</sub>C CH<sub>2</sub>

C H<sub>c</sub>C – CH – CH,

Sabinol, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O, ist im Sadebaumöl teils frei, teils als Acetat enthalten; wahrscheinlich kommt es auch im Cypressenöl vor.

Die Konstanten des aus Sadebaumöl isolierten Sabinols sind:

Sdp. 210 bis 213", 105 bis 107" (20 mm)1);

Semmler 1) gibt an: d<sub>20</sub>, 0,9432, n<sub>1</sub>, 1,488.

Durch Oxydation mit Permanganat in verdünnter Lösung bildet sich Sahinolglycerin (Smp. 152 bis 153°), aus dem bei weiterer Oxydation v. Tanacetogendiearbonsäure entsteht (Smp. 140°). Diese Reaktion kann zum Nachweis des Sabinols dienen.

Im adgemeinen sind die Derivate dieses Alkohels noch wenig untersucht.

## Pinocarveol.

CH<sub>2</sub>

HOHC CH

(CH<sub>a</sub>), C

H<sub>2</sub>C / CH,

CH

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Ostober 1895, 40,

<sup>3)</sup> Berl, Berichte 33 (1900), 1459.

Dieser bicyclische Alkohol, dessen Konstitution vielleicht durch obenstehende Formel zum Ausdruck kommt, ist höchst wahrscheinlich im Nachlaufe des Öles von Eucalyptus Globulus enthalten!). Künstlich kann er aus Pinylaminacetat oder -nitrat durch Umsetzung mit salpetriger Säure dargestellt werden?)

Für den aus Eucalyptusol isolierten Alkohol gibt Waltach (loc. cit.) folgende Konstanten an:

Sdp. 92" (12 mm), d<sub>m</sub> 0,9745, n<sub>200</sub> 1,49630; für künstliches Pinocarveol;

Sdp. 215 bis 2181, d., 0,978, n., 1,49787.

7um Nachweis eignet sich das Phenylurethan vom Smp. 82 bis 84" (ein kleiner Teil schmilzt bei 95").

## Myrtenol.

C-CH<sub>2</sub>OH

HC CH

 $(CH_a)_iC$ 

H<sub>a</sub>C CH,

#### CH

Myrtenol, C<sub>m</sub>H<sub>10</sub>O, nennen v. Soden und Elze') einen Alkohol, den sie, hauptsächlich als Essigester, im Myrtenöl gefunden haben.

Er bildet einen bei 116" schmelzenden sauren Phthalester, aus dem man den Alkohol als farbloses Öl von Myrtengeruch wiedergewinnen kann. Die Konstanten sind:

Sdp. 220 bis 221' (751 mm), 79,5 bis 80" (3,5 mm),  $d_{11}$  0,985,  $e_{12}=49$ "25'.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 346 (1900), 227

<sup>)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 277 (1893), 149,

<sup>)</sup> Chem. Zig. 29 (1905), 1031.

409 Alkahole

Das Myrtenol ist von Semmter und Bartelt') näher untersucht worden, wobei sie folgende Eigenschaften feststellten:

Sdp. 222 bis 224", 102,5 (9 mm), d., 0,9763, v<sub>b</sub> - 45" 45', n., 1,49068.

Mit Phosphorpentachlorid wurde ein Chlorid CmH15Cl gewonnen, das bei der Reduktion mit Alkohol und Natrium Pinen licterte. Auf Grund dieser Tatsache stellten Semmler und Bartelt für Myrtenol die oben mitgefeilte Formel auf. Bei der Oxydation mit Chromsäure entsteht der Aldehyd Myrtenal, C., H. O (Sdp. 87 bis 90" bei 10 mm; d., 0,9876; n., 1,50420), der durch ein bei etwa 230" schmelzendes Semicarbazon und ein Oxim vom Smp. 71 bis 72" gekennzeichnet ist. Um Myrtenol zu charakterisieren, kann die Überführung in die Phthalestersäure (Smp. 114 bis 115") sowie die Oxydation zu Myrtenal dienen.

Borneoi.

CH. å

11.C

CHOIL

CH, C CH,

H.C.

CH.

CH

Borneol, C., H., O, kemmt frei in beiden optisch aktiven Moditikationen, verestert meist nur in der linksdrehenden vor. Der von Dryobalanops Camphora stammende Borneo-Campher besteht aus d-Borneol, während der Ngai-Campher (oder Ngai-fen).) von Blumea balsamilera ganz oder teilweise aus der linksdrehenden Modilikation besteht.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 10 (1907), 1363.

Hericht von Schummel & Co. April 1895, 74; April 1909, 149.

d-Borneol ist außerdem gefunden worden im Siam-Cardamomenöl, Muskatnußöl, Lavendelöi, Rosmarinöl und Spiköl; l-Borneol im Knospenöl von *Pinus maritima*, Thujaöl, Citronellöl, canadischen Schlangenwurzelöl, Corianderöl, Yellow Pineöl, Baldrianöl, Kessowurzelöl und Mutterkrautöl. Auch wird über das Vorkommen des Borneols noch öfters berichtet, ohne daß die Drehungsrichtung angegeben ist. So im Lärchennadelöl, Öl aus den Nadeln und Zapfen von *Picea rubens*, Cedernblätteröl, Ingweröl, Öl von *Piper camphoriferum*, Campheröl, Zimtwurzelöl, Salheiöl, Thymianöl, Goldrutenöl und Edelschafgarbenöl.

Verestert, und zwar als Acetat, kommt Borneol vor im Edeltannennadelöl, Edeltannenzapfenöl (?), Rottannennadelöl, Latschenkieferöl, deutschen und sehwedisenen Kiefernadelöl (?), Hemlocktannennadelöl, Öl aus den Nadeln und Zapfen von Picea canadensis und P. rubens, Öl aus den Nadeln und Zweigen von Larix americana, Öl aus den Zweigspitzen von Abies canadensis, Schwarzfichtennadelöl, Balsamtannennadelöl, sibirischen Fichtennade öl, Lärchennadelöl (?), Nadelöl von Callitris glauca, Corianderöl, Öl von Satureja Thymbra, Thymus capitatus, Baldrianöl, Kessowurzelöl und Goldrutenöl, als Butyrat im Baldrianöl und als Isovalerianat im Baldrianöl und Kessowurzelöl.

Künstlich läßt sich Borneol aus d- oder I-Campher durch Reduktion mit Natrium in alkoholischer Lösung!) oder in indifferenten Lösungsmitteln!) erhalten; das so dargestellte Borneol ist jedoch niemals rein, sonuern ein Gemisch von Borneol und Isoborneol, einem dem Borneol wahrscheinlich stereoisomeren Alkohol, und zwar bildet sich in alkoholischer Lösung weniger Isoborneol als bei Verwendung indifferenter Lösungsmittel; in letzteren Falle erhält man nebenher noch etwa 5 Prozent Campherpinakon!). Aus dem Gemisch der beiden Borneole äßt sich aber dennoch reines Borneol abscheiden, wenn man es acetyliert oder benzoyliert und das sich beim Abkühlen ausscheidende kristallisierte Bornylacetat resp. benzoat verseift. Auch aus dem Pinen (Terpentinöl) kann Borneol erhalten werden, entweder als Ester durch Erhitzen mit Säuren z. B. Benzoesäure, Oxalsäure,

b Wallach, Lieb gs. Annalen 230 (1885), 225.

<sup>6</sup> Beckmann, Berl. Berichte 21 (1888), Ref. 321,

<sup>9</sup> Beckmann, Journ. f. prakt. Chem. II. 55 (1897), 3b.

oder durch Überführen in Bornylchlorid und weitere Umwandlung dieser Verbindung direkt in Borneol oder in Campher und Isoborneol (s. u. Camphen).

Reines Borneol bildet, aus Ligrein kristallisiert, glänzende Blättehen oder Tafeln, die dem hexagonalen System angehören"). Es besitzt einen dem Campher etwas ähnlichen, an Antbra ermernden Geruch; der Schme zpunkt liegt bei 203 bis 204" (bei isoborneolhaltigen Präparaten bei 206 bis 208"), der Siedepunkt bei 212". Wie Campher, so ist auch Borneol schon bei gewöhnlicher Temperatur flüchtig, aber nicht in dem Maße wie jener. Das spez. Gewicht des d-Borneols wird von Plowman") zu 1,011, für 1-Borneol zu 1,02 angegeben.

Das Drehungsvermögen des d-Borneols fand Beckmann") zu 37,44% in Übereinstimmung damit stehen die Angaben von Haller"), welcher für den aus dem kristallisierten Acetat wiedergewonnenen Alkohol  $[a]_0 + 37,63\%$  ermittelte. Natürliches I-Borneol besitzt nach Beckmann  $[a]_0 + 37,74\%$ , nach Haller  $[a]_0 + 37,77\%$ ; ein etwas höheres Drehungsvermögen, nämlich  $[a]_0 + 30\%25\%$ , wurde für das unter dem Namen *Ngai-fen* vorkommende I-Borneol beobachtet"). Meist ist das in den ätherischen Ölen enthaltene Borneol aber mehr oder weniger racemisiert.

Die rechts- und die linksdrehende Modifikation des Borneols verhalten sich chemisch völlig gleich. Borneol ist zwar ein gesättigter Alkohol, gennoch bildet er lose Additionsprodukte mit Brom und Halogenwasserstoff"), die sich aber nicht zur Charakterisierung eignen; andererseits können aber durch Einwirkung von Halogenwasserstoff, besser von Halogenphosphor, auch die entsprechenden Bornylhalogenide erhalten werden, die man aber zweckmäßiger aus Pinen gewinnt. Als sekundärer Alkohol geht Borneol bei der Oxydation zunächst in das zugehörige Keton C "H<sub>10</sub>.O, Camphe"; über; ein Drehungswechsel findet dabei nicht

<sup>&#</sup>x27;) Traube, Journ. f. prakt. Chem. II. 19 (1894), 3.

<sup>5)</sup> Pharmaceutical Journal 33 (1874), 711.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 250 (1889), 353; Journ, J. prakt. Chem. II, 55 (1897) 33,

<sup>5</sup> Compt. rend. 109 (1889), 30; s. auch Haller, Compt. rend. 112 (1891), 143. Über den Einfluß des Lösungsmittels auf das Rotationsvermögen.

<sup>7</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1895, 74,

<sup>&</sup>quot;) Wallach, Lieb.gs Annalen 299 (1885), 226.

statt. Bei Verwendung von stark wirkenden oder sauren Oxydationsmitteln können auch Oxydationsprodukte des Camphers, wie Camphersäure etc., oder Oxydationsprodukte des Camphens auftreten. Gegen wasserentziehende Mittel, wie Chlorzink und verdünnte Schwefelsäure, ist Borneol sehr beständig '), es anterscheidet sich dadurch wesentlich von dem ihm isomeren Isoborneol; führt man es durch Phosphorpentachlorid in Bornylchlorid über und entzieht diesen durch Kochen mit Anilin Salzsäure, so entsteht Camphen.

Aus Borneol sind zahlreiche Äther und Ester dargeste.lt, die zum Teil kristallisieren und zur Charakterisierung verwertet werden können. Das Formiat, Acetat, Valerianat und Benzoat sind im Abschnitt "Ester" beschrieben.

Durch Erhitzen von Borneol mit Kali auf 250 bis 280 erreichte Guerbet?) eine fast vollständige direkte Überführung in Camphol und Isocampholsäure.

Zum Nachweis des Borneols in ätherischen Ölen benutzt man die bei ca. 205 bis 215" siedende Fraktion, aus der sich das Borneol häufig sehon beim Abkühlen ausscheidet.

Zur Charakterisierung dient das durch Einwirkung von Carbanil entstehende Bornylphenylurethan, das bei 138 bis 139 schmilzt") und in demselben Sinne optisch aktiv ist wie das Borneel, aus dem es dargestellt wurde; ferner sind das be 29 schmelzende Acetat, sowie die durch Vereinigung von Borneel mit Chloral and Bromal entstehenden Additionsprodukte, von denen das des Chlorals bei 55 bis 50 °), das des Bromals bei 105 bis 106 °) schmilzt, zum Nachweis des Borneels zu benutzen. Schließlich kann man auch Borneel durch Oxydation mit Beckmannischer Chromsäuremischung in Campher überführen und diesen durch sein Oxim, Smp. 118 bis 119 identifizieren.

Hin und wieder kommt man in die Lage, ein Gemisch von Borneol und Campher trennen zu müssen. In diesem Falle führt

<sup>5</sup> Bertram u. Walbaum, Journ. 1 prakt. Chem. H. 49 (1894), S.

<sup>9</sup> Compt. rend, 147 (1908), 70; 118 (1909), 98.

<sup>9</sup> Bertram n. Walbasim, Joann. f. praist. Chem. II. 49 (1894), 5.

<sup>9</sup> Ha Ter, Compt. rend. 112 (1891), 145.

<sup>9</sup> Minguin, Compt. rend, 116 (1893), 889; Bertram u. Walhaam geben loc, cit. 98 bis 99% an.

man nach einem von Haller") angegebenen Verfahren durch Erwärmen des Gemisches mit Bernsteinsäureanhydrid das Borneol in den sauren Bernsteinsäureester über, dessen Natriumsalz in Wasser löslich ist und somit leicht vom Campher getrennt werden kann; an Stelle von Bernsteinsäureanhydrid läßt sich auch Phthalsäureanhydrid verwerten. Die beim Erhitzen mit Benzoesäure- oder Stearinsäureanhydrid entstehenden Ester des Borneols sind sehwer flüchtig und können durch Destillation mit Wasserdampf von Campher befreit werden. Man kann aber auch den Campher in sein Oxim überführen und dieses dem Gemisch durch Schütteln mit etwa 25-prozentiger Schwefelsäure entziehen.

Zur quantitativen Borneolbestimmung kann man die möglichst konzentnerte Lösung des Gemisches in einem geeigneten Lösungsmittel (Xylol) acetylieren und durch Feststellung der Esterzahl den Alkoholgehalt ermitteln.

Ist Isoborneol zugegen, so kann man dieses durch Erhitzen mit Benzoesäure, Benzoesäureanhydrid oder Stearinsäure in Camphen überführen und das Borneol aus dem gebildeten Ester regenerieren. Ferner wird durch bis bestündiges Erhitzen mit einer Mischung von 20 Prozent Schwefelsäure und 80 Prozent Methylalkohol nur das Isoborneole) in den Methyläther übergeführt. Zur Unterscheidung von Isoborneol ist auch das von Tschugaeff angegebene Verhalten der beiden Alkohole gegen Salpetersäure sehr geeignete). Borneol entwickelt mit konzentnerter, remer Salpetersäure rote Dämpfe, während reines Isoborneol diese niemals gibt. Von Oxydationsmitten wird Borneol leichter angegriffen. Zu beachten ist auch, daß die Borneolderivate durchweg sehwerer föslich sind als die Isoborneolderivate.

Durch Behandlung von Camphenhydrochlorid mit Kalkmilch stellte Aschan") ein neues, Camphenhydrat genanntes Borneol dar, das aus einer harten, weißen Kristallmasse besteht, die bei 142" schmilzt und bei 205" siedet. Smp. von sublimierter Substanz 150 bis 151". Der Geruch ist gleichzeitig schimmel und

<sup>9</sup> Compt. rend. 108 (1889), 1208.

<sup>)</sup> Bertram u. Walbaum, Joara, f. prakt. Chem. II, 49 (1894), 8; Hesse, Berl. Berichte 39 (1906), 4144.

<sup>9</sup> Chem. Ztg. 26 (1902), 1224.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 41 (1908), 1002.

menthonartig. Charakteristisch für den neuen Alkohol ist die Leichtigkeit, mit der er Wasser abspaltet, wobei Camphen zurückgebildet wird. Die Abspaltung erfolgt schon beim Schütteln mit warmen verdünnten Mineralsäuren, beim Kochen mit Eisessig und zuweilen schon bei der Destillation.

#### Isoborneol.

Diesen bei der Reduktion von Campher neben Borneol entstehenden, nach neueren Anschauungen ihm stereoisomeren Alkohol erhält man auch durch Hydratisierung von Camphen ). Der Schmelzpunkt liegt nach Bertram und Walbaum bei 212" (im zugeschmolzenen Röhrchen). Der Siedepunkt läßt sich nicht bestimmen, da der Alkohol zu sublimieren beginnt, bevor sein Siedepunkt erreicht ist. Das Pnenyhrethan schmilzt bei 138 bis 139" und bildet mit alkoholischem Kali Isoborneol zurück. Durch Erwärmen mit wasserabspaltenden Mitteln entsteht Camphen. Die Reaktionen, durch die sich Isoborneol von Borneol unterscheiden läßt, sind schon bei diesem besprochen.

## Thujylalkohol.

Der Thujylalkohol (Tanacetylalkohol), C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O, kommt im Wermutöl vor und zwar teils frei, teils an Essigsäure, Valeriansäure und vielleicht auch Palmitinsäure gebunden.

Künstlich wurde er von Semmler<sup>3</sup>) und von Wallach<sup>3</sup>) aus Thujon durch Reduktion erhalten. Die Konstitution des Thujylalkohols ist noch nicht ganz klargelegt worden. (Vgl. bei Thujon).

Semmler") hat gefunden:

Sdp. 92,5" (13 mm), d<sub>20</sub> 0,9249, n<sub>1</sub>, 1,4635.

Wallach<sup>a</sup>) gibt als Konstanten folgende Zahlen an: Sdp. 210 bis 212<sup>a</sup>, d<sub>m</sub>. 0,9265.

Thujylalkohol zeigt die Eigenschaften eines sekundären Alkohols; er läßt sieh zum Keton Thujon oxycieren. Diese Eigenschaft benutzt man am besten zu seinem Nachweis (Smp. des Thujonoxims 54°).

<sup>)</sup> Bertram u. Walbaum, Journ, I, prakt, Chem. II. 49 (1894), I.

<sup>2)</sup> Berl, Berichte 25 (1892), 3344

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 272 (1893), 109

## Fenchylalkohol.

CH

Fenchylalkohol,  $C_{10}H_{18}O$ , dem nach Semmler obenstehende Formel zukommt, ist bisher nur ein einziges Mal in einem ätherischen Öle aufgefunden worden!) und zwar in dem Öl, das durch Wasserdampfdestillation aus den Wurzelstümpfen, die nach dem Abhauen des Stammes noch mehrere Jahre in dem Erdboden gesteckt haben und dem harzreichem Kienholz von *Pinus palustris* (Yellow Pine Oil), erhalten wird. Künstlich stellt man den Alkohol dar durch Reduktion von Fenchon. Nach Barbier und Grignard!) entsteht Fenchylalkohol neben anderen Alkoholen durch Hydratisierung von französischem Terpentinöl. Diese Forscher nehmen an, daß er aus anwesendem  $\beta$ -Pinen gebildet wird, was aber noch nicht genügend newiesen ist.

Der durch Reduktion von aktiven Fenchon erhaltene aktive Fenchylalkohol zeigt ein entgegengesetztes Drehungsvermögen wie das Ausgangsmaterial.

Wallach giot für ihm folgende Eigenschaften an:

Sdp. 201", d<sub>sa</sub>. 0,933, [a]<sub>n</sub>. 10,35"3). Smp. 45"1).

Bertram u. Helle") fanden:

Smp. 45", Sdp. 201 bis 202", [a]6, - 10,9".

Der aus dem Yellow-Pine-Öl isolierte i Fenchylalkohol besaß folgende Konstanten:

Smp. 33 bis 35", Sdp. 202 bis 203°,  $[a]_0 \pm 0$ °.

Ein von Wallach durch Mischen von d- und 1-Fenchylalkohol erhaltenes inaktives Produkt zeigte denselben Schmelzpunkt.

- 1) Bericht von Schimmel & Co. April 1910.
- ) Bull. Soc. chim. IV. 5 (1909), 512, 519.
- 9 Liebigs Annalen 263 (1891), 145.
- 9 Ibidem 281 (1895), 331.
- ) Journ, I. prakt, Chem. H. 61 (1900), 295.

Durch Oxydation entsteht aus Fenchy, alkohol Fenchon,

durch Abspaltung von Wasser Fenchen.

Zum Nachweis des aktiven Fenchylakonols benutzt man die bei 145 bis 145,5" schmelzende Fenchylphthalestersäure und das Phenylurethan vom Smp. 82 bis 82,5". Von den inakt ven Derivaten schmilzt die Phthalestersäure niedriger (bei 143) und das Phenylurethan böher (bei 88" ungefähr) als die entsprechenden aktiven Derivate. Auch die Oxydation zu Fenchon und die Charakterisierung dieses Ketons läßt sich zur Identifizierung benutzen.

Ebenso wie unter den Kohlenwasserstoffen, gibt es auch unter den in den ätherischen Ölen vorkommenden sauerstoffhaltigen Bestandte len Verbindungen, die ihren Eigenschaften nach als aliphatische Sesquiterpenderivate betrachtet werden müssen. Zwar sind sie bisher nur selten beobachtet worden und über ihre Konstitution ist zurzeit nur sehr wenig zu sagen, doch ist zu vermuten, daß ihr Vorkommen bei eingehenden Untersuchungen noch häufiger konstatiert werden wird.

## Aliphatische Sesquiterpenalkohole.

Nerolidol, C<sub>18</sub>H<sub>8</sub>O, ist in den hochsiedenden Anteilen des Orangenblütenöls aufgehinden worden.

Sdp, 276 bis 277"; 128 bis 129" (6 mm); d 0,880;  $v_0 + 13"32"$ ). Es ist selbst von nur schwachem Geruch, besitzt aber die Fähigkeit, andere Riechstoffe zu fixieren.

Farnesol, C<sub>42</sub>H<sub>26</sub>O, ist als Ester im Moschuskörneröl, Lindenblütenöl und den Blütenölen einiger Akazienarten enthalten, vielleicht auch im Rosenöl.

Sdp. 160° (10 mm); d<sub>18</sub> 0,885; n<sub>1</sub>, 1,488°).

Sdp. 149" (4 mm); dp. 0,894; ap - 0"-).

Sein Geruch ist schwach, an Cedernholz erinnernd. Bei der Oxydation liefert es einen Aldehyd Farnesal C<sub>10</sub> H<sub>20</sub>O, dessen Semicarbazon bei 133 bis 135 schmilzt ).

<sup>&#</sup>x27;) Hesse u. Zeitschel, Journ f. prakt. Chem. II 66 (1902), 504.

<sup>3</sup> Haarmann & Reimer, D. R. P. 149003, Chem. Zentralbl, 1904, 1, 975.

<sup>&</sup>quot;) v. Soden u. Frett, Berl. Berichte 37 (1904), 1005.

Wichtiger als die aliphatischen sind die cyclischen Sesquiterpenalkohole. Im Vergleien zu den Sesquiterpenen ist das Mengenverhältnis, in dem sie in den Ölen enthalten sind, geringer; allerdings gibt es auch Öle, wie z. B. das ostindische Sandelholzöl, die fast gänzlich aus Sesquiterpenalkoholen bestehen. Viele von ihnen zeichnen sich durch ein großes Kristallisationsvermögen aus, besonders die tertiären Verbindungen, so daß sie sich manchmal in kristallisiertem Zustande freiwillig aus den Ölen abscheiden. Man bezeichnete solche Ausscheidungen früher mit dem allgemeinen Namen "Campher", worauf die noch jetzt zuweiten gebräuchliche Benennung einzelner dieser Verbindungen zurückzuführen ist.

Für die kristalisierten Sesquiterpenalkohole ist der Schmelzpunkt eine charakteristische Konstante. Auch ihre Abscheidung aus den Ölen bietet nur selten Schwierigkeiten, da sie in den meisten Fällen durch Auskristalisieren geschehen kann. Für die Isolierung der flüssigen Sesquiterpenalkohole ist man dagegen ausschheßlich auf die fraktionierte Destillation angewiesen, wobei sie bei gew. Durck um etwa 300° übergehen.

Dem chemischen Verhalten nach unterscheidet man primäre, sekundäre und tertfäre Sesquiterpenalkohole, während man sie im übrigen in zwei Hauptgruppen, bievelische und trievelische, einteilen kann. Hierzu kommen noch Verbindungen der Formel  $C_{15}H_{24}O$  und  $C_{15}H_{26}O$ , die zu den ersterwähnten jedenfalls in engster Beziehung stehen. Die Konstitution aller dieser Verbindungen ist, wie die der Sesquiterpene, noch sehr wenig bekannt. Im folgenden ist eine kurze Aufzählung und Beschreibung der bis jetzt in ätherischen Ölen aufgefundenen Bestandteile dieser Gruppe gegeben.

## Bicyclische Sesquiterpenalkohole.

Santatole, C<sub>15</sub>H<sub>21</sub>O. Im ostindischen Sandelholzöl (von Santatum album) findet sich als Hauptbestandteil ein Gemenge zweier primärer, ungesättigter Alkohole, die als 16 und β-Santatol bezeichnet werden und von denen dem ersteren jedenfalls eine tricyelische, dem zweiten eine bicyclische Struktur zukommt. Quantitativ überwiegt die 16-Verbindung. Für zwei Rohsantalole gibt Semmler<sup>1</sup>) folgende Konstanten an:

Sdp. 161 bis 168" (10 mm),  $d_{so}$  0,973,  $u_{tr} = 21$ ",  $n_{tr}$  1,50974,  $d_{so}$  0,9762,  $u_{tr} = 18$ "30',  $n_{tr}$  1,50974.

v. Soden1) hat als Grenzwerte aufgestellt:

 $d_{15}$ , 0,976 bis 0,978,  $a_{15} = 16"30'$  bis -20°.

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurden an Rohsantalol eigener Fabrikation folgende Werte beobachtet:

 $a_{10}$ , 0,973 bis 0,982,  $a_{10}=14$ " bis =24",  $n_{100}=1,504$  bis 1,509, bei 20" löslich in 3 bis 4 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Für die beiden Modifikationen des Santalols sind folgende Eigenschaften verzeichnet:

a-Santalot: Sdp. 300 bis 301" (760 mm), 162 bis 163" (13 mm),  $d_{a^*}$  0,9854,  $a_{\rm h}=1,2^{n_{\rm h}}$ ).

Sdp. 301 bis 302" (752 mm), 155" (8 mm), d<sub>15</sub> 0,977"),

#-Santalol: Sdp. 309 bis 310° (760 mm), 170 bis 171° (14 mm), d<sub>w</sub> 0,9868,  $a_0 = 56$ ° 1).

Hinsichtlich seines chemischen Verhaltens ist Santalol von verschiedenen Seiten eingehend untersucht, so daß eine große Anzahl von Derivaten bekannt ist. Durch Oxydation mit Chromsäure entsteht der Aldehyd Santalal,  $C_{12}H_{20}O$ , dessen Semicarbazon bei ea. 230" schmilzt"); Oxydation mit Permanganat in Acetonlösung führt in der Hauptsache zu Tricycloeksantalsäure,  $C_{11}H_{10}O_{21}$  Smp. 71 bis 72"\*).

Die übrigen Derivate sind zur Identifizierung kaum geeignet, aus welchem Grunde wir an dieser Stelle nicht weiter auf sie eingehen wollen.

Erwähnt sei nur noch, daß Santalal vielleicht auch einen Bestandteil des ostind schen Sandelholzöls bildet.

Eine Santaleampher genannte Verbindung  $C_{1a}H_{a_1}O_2$  ist aus dem Öl des südaustralischen Sandelholzes (Santalum Preissianum) abgeschieden worden; sie schmilzt bei 104 bis 105 ").

<sup>9</sup> Pharm. Ztg. 51 (1939), 251.

<sup>)</sup> Guerbet, Compt. renu. 130 (1900), 1326.

<sup>9</sup> v. Soden, Arch. der Pharm, 238 (1900) 362,

h Guerbet, loc. cit.

<sup>9</sup> Semmler u. Bode, Berl. Berichte 10 (1907), 112c.

<sup>&</sup>quot;) Ibidem 1133.

<sup>3)</sup> Berieht von Schimmel & Co. April 1891, 49; Oktober 1891, 34,

Alkohofe. 419

Amyrote, C<sub>15</sub>H<sub>24</sub>O und C<sub>15</sub>H<sub>24</sub>O, wurden in dem aus Amyris-Arten gewonnenen westindischen Sandelholzöl aufgefunden und bilden jedenfalls ein Gemisch zweier Verbindungen von obigen Formeln. Bei Veresterungsversuchen tritt leicht Wasserabspaltung ein.

Betulol,  $C_{1a}H_{c_1}O$ , findet sich im Birkenknospenöl in freiem Zustande und als Acetat. Sdp. 284 bis 288" (743 mm), 138 bis 140" (4 mm),  $d_{1b}$  0,975,  $\alpha_{\rm b}=35$ ",  $n_{\rm p}$  ca. 1,50179. Es läßt sich quantitativ verestern.

#### Tricyclische Sesquiterpenalkohole.

Cedrol (Cederncampher, Cypressencampher),  $C_{t5}H_{e0}O$ , ist im Cedernholzöl (von *Juniperus virginiana*), im Öl von *Juniperus chinensis* (?), im Cypressenöl und im Öl von *Origanum smyrnaeum* (?) in der rechtsdrehenden Form aufgefunden worden. Smp. 86 bis 87°, Sdp. 291 bis 294" (gew. Druck), 157 bis 160° (8 mm),  $[w]_{tr} + 9°31'$  (in Chloroformlösung). Mit Phosphorpentoxyd oder Ameisensäure behandelt, spaltet es leicht Wasser ab unter Bildung von Cedren. Das Phenylurethan schmilzt bei 106 bis 107°°).

Cubebencampher, C<sub>15</sub>H<sub>90</sub>O, soll sich aus Cubebenöl abscheiden, wenn dieses längere Zeit der Einwirkung von Luft ausgesetzt wird. Die Verbindung dreht links, schmilzt bei etwa o8 bis 70° und siedet bei 248° unter Wasserabspaltung. Diese Abspaltung erfolgt auch auf andere Weise überaus leicht.

Ledumcampher, C<sub>16</sub>H<sub>26</sub>O, wird aus dem Sumpfporschöllerhalten. Er bildet lange, farblose, nadelförmige Prismen vom Smp. 104" und dem Sdp. 281". Die alkoholische Lösung ist sehwach rechtsdrehend. Auf den Organismus wirkt die Verbindung als ein Nervengift. Die Übertührung in das Sesquiterpen Leden geht mit großer Leichtigkeit vor sich.

Patchoulialkohol (-campher),  $C_{16}H_{26}O$ , bildet einen geruchlosen Bestandteil des Patchouliöls, aus dem er in Kristallen vom Smp. 56° abgeschieden werden kann. Er ist stark linksdrehend,  $[\alpha]_0$  97°42′ (in Chloroformlösung). Ebenso wie eine

<sup>9</sup> Bericht von Schrmael & Co. Oktober 1996, 72; April 1910,

flüssige Verbindung aus dem gleichen Öle, die etwas schwächer dreht, spaltet er leicht Wasser ab unter Bildung von Patchoulen.

Atractylol, C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>O, scheidet sich aus dem aus den Wurzeln von Atractylis ovata erhaltenen Öle aus. Smp. 59°; Sdp. 290 bis 292° (760 mm), 162° (15 mm); n<sub>11</sub> 1,51029 bis 1,51101. Es ist optisch inaktiv, wodurch es sich von Patchoulialkohol unterscheidet; der Geruch soll an Maiblumen erinnern. Eine Lösung in Chloroform färbt sich mit einigen Tropfen Schwefelsäure rotbraun, später tritt Violettfärbung ein. Auch hier erfolgt leicht Wasserabspaltung unter Bildung von Atractylen.

Guajol, C<sub>15</sub>H<sub>26</sub>O. Dieser Sesquiterpenalkohol, ist im Öl des Holzes von Bulnesia Sarmienti und in dem "Kajoe garoe") genannten Holze enthalten. Seine Eigenschaften sind:

Smp. 91", Sdp. 288", v<sub>par</sub> - 29,8".

Die Verbindung aus dem Kajoe garoe besitzt etwas abweichende Eigenschaften. Die Wasserabspaltung erfolgt bei Guajol schwerer und führt zu blau gefärbtem Guajen.

Für Guajylmethyläther, durch die Einwirkung von Jodniethyl auf Kaliumguajolat dargestellt, ermittelte Gandurin\*) folgende Konstanten:

Sdp. 141 bis 143" (9 mm),  $d_p'''$  0,9513,  $d_{\phi}'''$  0,9332,  $[e]_{148}$  - 31,81",  $n_{148,5}$  1,48963.

**Maticocampher,**  $C_{\rm ps} H_{\rm pr} O_{\rm r}$  ist früher, aber in neuerer Zeit nicht mehr, aus dem Öi von Maticoblättern in dicken, hexagonalen, bei 94" schmelzenden Säulen erhalten worden.  $|a|_{\rm pr} = 28.73$ " in Chtoroformfösung. Durch mehrstündiges Erhitzen mit 50-prozentiger Schwefelsäure erfolgt Wasserabspaltung.

Sesquiterpenalkohol aus Eucalyptusöl. Aus dem Ölven Eucalyptus Globulus wurde ein Sesquiterpenalkohol C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O mit nachstehenden Eigenschaften isoliert:

Smp. 88,5", Sdp. 283" (755 mm), [4], -35"29' (in Chloro-

formlösung).

Bei der Wasserabspaltung bildeten sich zwei voneinander verschiedene Sesqu terpene.

<sup>9</sup> Eyken, Recueil des trav. chim. des P.-B. 25 (190e), 40, 44; Chem. Zentralbl. 1806, 1-844.

<sup>)</sup> Berl. Her chte 41 (1908), 4362.

Es ist zweifellos, daß Sesquiterpenalkohole in ätherischen Ölen sehr verbreitet sind. So ist z. B. aus Wacholderbeeröl ein Körper vom Smp. 165 bis 166", aus Ylang-Ylangöl einer vom Smp. 138' und aus dem Öl von *Piper Lowong* ein bei 164" schmelzender isoliert worden, die jedenfalts Verbindungen dieser Gruppe sind. Von weiteren Ölen, bei denen die Untersuchungsergebnisse auch auf die Gegenwart von Sesquiterpenalkoholen schließen lassen, seien erwähnt: At ascedernöl, Öl von *Cryptomeria japonica*, Vetiveröl, Paradieskörneröl, Paracotorindenöl, Öl von *Nectandra Caparrapi*, Maaliharzöl, Lorbeerblätteröl, Campheröl, Copaivabalsamöle, Pelargoniumöl, Neroliöl, Angosturarindenöl, Opopanaxharzöl, Cascarillöl, Öl von *Aralia nudicaulis*, Stinkasantöl, Baldrianöl, Spanisch Hopfenöl und Öl von *Blumea balsamilera*.

An dieser Stelle seien auch noch einige Bestandteile ätherischer Öle mit mehr als 15 Kohlenstoffatomen im Molekul erwähnt, nämlich das im Curcumaöl enthaltene

**Turmerol,**  $C_{pr}H_{qs}O$  (Sdp. 285 bis 290";  $a_{11}$  0,9016;  $[a]_{pr}$  : 33,52°).

und ein aus dem Öle von *Erythroxylon monogynum* isolierter **Alkohol** C<sub>20</sub>H<sub>20</sub>O (Smp. 117 bis 118';  $|a|_D + 32'$  28' in Chloroformlösung). Dieser Alkohol läßt sich quantitativ verestern zu einem bei 72 bis 73" schmelzenden Acetat.

Die Sesquiterpenfraktionen gewisser ätherischer Öle sind blau gefärht, worauf hier noch etwas näher eingegangen werden soll. Die blaue Farbe ist in den zwischen 275 und 300" übergehenden Anteilen am stärksten, sie kann sich aber auch durch die niedriger siedenden Fraktionen durchziehen. Die Färbung geht vom intensivsten Indigoblau bis zu grünlichen Tönen, manchmal kann, wie bei Kamillenöl, schon das Roböl eine starke Blaufärbung besitzen. Auch gewisse, aus Harzen durch trockene Destillation erhaltene Öle weisen entsprechende Färbungen auf, sowie emige künstlich erhaltene Sesquiterpene (Guajen, Atractylen). Über die Ursache der Färbung ist nicht das Geringste bekannt, doch sprechen einige Umstände dafür, daß sie durch Bildung von Oxydationsprodukten hervorgerufen wird. Im folgenden sind die Öle, bei denen die Erscheinung beobachet ist, aufgeführt: Öl von Piper Lowong, Öl aus den Beeren von

Piper Cubeba, canadisches Schlangenwurzelöl, Campheröl, Pichurimbohnenöl, Réunion-Geraniumöl, Guajakharzöl, Cedrelaholzöl, Damianablätteröl, Öl von Aralia nudicaulis, Bärwurzöl, Öl der schwarzen Pimpinellwurzel, japanisches Angelicawurzelöl, Asa foetioaöl, Galbanumharzöl, Sumbulwurzelöl, Opepanaxharzöl, Patchouliöl, Dilemblätteról, Baldrianöl, Kessowurzelöl, Kamillenöl, Wermutöl, Schafgarbenöl, Poleiöl, Römisch Kamillenöl, Öl von Achillea coronopifolia, A. moschata und Alantöl.

## Aldehyde.

### Aliphatische Aldehyde.

Wenn man von den in diesem Abschnitt an späterer Stelle aufgeführten aliphatischen Aldehyden Citral und Citronellal absieht, die in ätherischen Ölen ziemlich häufig vorkommen, so bildet diese Klasse von Aldehyden nur einen untergeordneten Bestandteil der ätherischen Öle. Trotzdem sind sie aber oft von großer Bedeutung, da der für einige Öle charakteristische Geruch durch die Gegenwart sehr geringer Mengen dieser Aldehyde verursacht wird. Infolge dieser Eigenschaft spielen sie auch, wie z. B. Nonyl- und Decylaldehyd, bei der Herstellung synthetischer Öle eine wichtige Rolle.

Die niederen Glieder, die sich jedenfalls erst während der Wasserdampfdestillation bilden, findet mau, wie wir es auch schon bei den Alkoholen sahen, besonders in den Destillationswässern oder in den bei der Fraktionierung der Öle zuerst übergehenden Anteilen gelöst. Ihre Gegenwart verrät sich häufig sehon durch einen stechenden Geruch. Isoliert werden sie am besten mit Hilfe von Bisullit. Niedere Aldehyde sind z. B. enthalten im Ingweröl, Kessowurzelöl, Sabadillsamenöl, Bärlauchöl, Schafgarbenöl, Öl von Eucalyptus Globulus. Im folgenden sind die einzelnen, bis jetzt in ätherischen Ölen nachgewiesenen Aldehyde kurz aufgeführt.

Formaldehyd, H-CHO, ist mit Sieherheit nur im Apopinöl nachgewiesen worden. Zum Nachweis dampft man die Flüssigkeit in der man Formaldehyd vermutet, mit Ammoniak auf dem

Wasserhade ein, wobei sich die charakterist.sehen Kristalle von Hexamethylentetramin bilden.

Acetaldehyd, CH<sub>a</sub> CHO, ist ziemlich oft beobachtet worden, namentlich in Samenölen, besonders bei Verarbeitung größerer Ölmengen, so im Irisöl, Campheröl, Anisöl, Kümmelöl, Rosmarinöl (4) und Pfefferminzöl. Sein Nachweis kann durch die Farbreaktion<sup>1</sup>) mit Trimethylamin und Nitroprussidnatrium geschehen.

Butyraldehyd, C<sub>3</sub>H<sub>2</sub>-CHO, siedet bei 75' und kommt möglicherweise im Öl von *Eucalyptus Globulus* und im Cajeputöl vor. Zum Nachweis kann man das p-Nitrophenylhydrazon\*) vom Smp. 91 bis 92" benutzen.

Isovaleraldehyd, C<sub>1</sub>H<sub>9</sub> CHO, kann oft schon an seinem unangenehmen, zum Husten reizenden Geruch erkannt werden und dürfte im Cajeputöl, Niaouliöl, im Öl von *Eucalyptus rostr.ua*, E. Globulus sowie im Nelkenöl enthalten sein. Außerdem hat man Isovaleraldehyd gefunden im amerikanischen und französischen Pfefferminzöl, Kessoöl (?) und Lavendelöl (?). Charakterisiert werden kann er durch Oxydation zu Isovaleriansäure. Isovaleraldehyd siedet bei 92". Das Thiosemicarbazon schmilzt bei 52 bis 53<sup>res</sup>).

Capronaldehyd, C<sub>a</sub>H<sub>A</sub>·CHO, siedet hei 128" und ist jedenfalls im Öl von Eucalyptus Globulus enthalten, auch bedingt er wahrscheinlich in Gemeinschaft mit Butyr- und Valeraldehyd den mangenehmen, kratzenden Geruch mancher Eucalyptusöle").

n-Octylaldehyd, C. H., CHO, ist vielleicht im Citronenöl entnalten. Er besitzt einen kräftigen, an Önanthol erinnernden Geruch. Sehlmmel & Co.") stellten an einem aus Octylalkohol dargestellten, durch die Bisuffitverbindung gereinigten Präparat folgende Eigenschaften fest:

Sdp. 60 bis 63" (10 mm), dis 0,827.

<sup>5</sup> Rimini, Annall Farmacorerapia e Ch. 1898, 249; Chem. Zentralbl. 1898, B. 277.

<sup>)</sup> Dakin, Durn, of Biel, Chem. 4 (1908), 235; Chem. Zentralb., 1908, L 1259.

<sup>)</sup> Neuberg u. Neimann, Berl. Berichte 35 (1902), 2052.

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1888, 18.

<sup>3)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1899, 25.

Die Octyl-3-naphthocinchoninsäure bildet feine, weiße, bei 234" schmelzende Kristalle. Mit Jodphosphonium verbindet sich Octylaldehyd zu einer bei 115,5" schmelzenden Verbindung.

Semmler') macht über den Aldehyd folgende Angaben:

Sdp. 60 bis 61" (9 mm), d<sub>en</sub> 0,8211, n , 1,41955, Smp. des Oxims 60", Smp. des Semicarbazons 101".

n-Nonylaldehyd, C<sub>s</sub>H<sub>17</sub>-CHO, ist ein Bestandtei, des Iriswurzelöls, Ceylon-Zimtöls, des deutschen Rosenöls, Mandarinenöls und wahrscheinlich auch des Citronenöls. Die Konstanten eines aus Rosenöl abgeschiedenen Aldehyds sind:

Sdp. 80 bis 82" (13 mm), d<sub>15</sub> 0,8277, n<sub>105</sub> 1,424523).

Bei der Oxydation liefert er Pelargonsäure vom Sdp. 252 bis 253". Charakterisiert ist der Aldehyd durch sein bei 69" schmelzendes Oxim und das Semicarbazon vom Smp. 100".

n-Decylaldehyd, C<sub>n</sub>H<sub>in</sub> CHO, kommt im Lemongrasöl, Iriswurzelöl, süßen Pomeranzenöl, Mandarinenöl, Neroliöl, Cassie blütenöl und Corianderöl vor. Außerdem ist seine Auwesenheit im Edeltannennadelöl wahrscheinlich gemacht. Als Konstanten eines aus süßem Pomeranzenöl isolierten Decylaldehyds werden von Stephan') angegeben:

Sdp. 207 bis 209 (755 mm) unter geringer Zersetzung, 93 bis 94 (12 mm),  $d_{13}$  0,828,  $n_{105}$  1,42977.

Decylaldehyd aus Lemongrasöl zeigte:

Sdp. 80 bis 81° (6,5 mm), d<sub>10</sub> 0,8361°).

Charakteristische Derivate sind die durch Kondensation und 3-Naphthylamin und Brenztraubensäure entstehende Naphthocinchoninsäure vom Smp. 237", das Oxim, Smp. 60", das Semicarbazon, Smp. 102", und die sich durch Oxydation bildence n-Caprinsäure, Smp. 30 bis 31", Sdp. 267 bis 260" (753 mm).

Laurinaldehyd, C<sub>11</sub>H<sub>31</sub> CHO, ist im Edeltannennadelöl und vielleicht im Rautenör entharten. Bei gewöhmicher Temperatur

<sup>)</sup> Berl. Berichte 12 (1909), 1161.

<sup>4)</sup> Bericht von Schinm el & Co. Oktober 1900, 56

<sup>9</sup> Journ. f. prado. Chem. II. 62 (1900), 525.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1905, 43.

ist er fest; er oxydiert sich schon an der Luft zu der bei 43° schmelzenden Laurinsäure. Das Semicarbazon schmilzt bei 101,5 bis 102,5".

Ungleich wichtiger als die erwähnten Aldehyde sind die aliphatischen Terpenaldehyde Citral,  $C_{\rm tr}H_{\rm lo}O_{\rm tr}$  und Citronellal  $C_{\rm tr}H_{\rm lo}O_{\rm tr}$  die auch wegen ihrer Beziehungen zu anderen, namentlich alkoholischen Bestandteilen der ätherischen Öle bemerkenswert sind, sowie eine Anzahl aromatischer Aldehyde, von denen namentlich Benzaldehyd und Zimtaldehyd zum Teil in recht beträchtlichen Mengen vorkommen.

#### Citral.

$$\begin{array}{c} H_{2}C \\ H_{3}C \\ \\ \text{oder} \\ \\ H_{3}C \\ \\ \text{C: CH-CH}_{2}\text{-CH}_{2}\text{-C: CH-CHO} \\ \\ H_{3}C \\ \\ \text{C: CH-CH}_{2}\text{-C: CH-CHO} \\ \\ \text{CH}_{3} \end{array}$$

Citral') ist der einzige der Formel C<sub>III</sub>H<sub>III</sub>O entsprechende aliphatische Aldehyd, der bisher aus ätherischen Ölen isoliert worden ist; wegen seiner nahen Beziehungen zum Geraniol, dessen erstes Oxydationsprodukt er bildet, wird er auch wohl Geranial genannt. Er kommt ziemlich häufig in der Natur vor. Er ist zuerst von J. Bertram') im Öle der *Backhousia citriodora* aufgefunden, und da er sich mit dem citronenartig riechenden Bestandteile des Citronenöles als identisch erwies. Citral genannt worden. In größerer Menge ist er, außer in dem eben genannten Backhousiaöl, im Lemongrasöl enthalten und kommt ferner vor im Java-Citronellöl, Ingweröl, Kobuschiöl, Sassafrasblätteröl, japanischen Zimtöl, Frucht-, Rinden- und Blätteröl von *Tetranthera citrata*, deutschen Rosenöl, Öl aus den Blättern und Zweigen des süßen Orangen- und Citronenbaumes, Cedroöl, westindischen Limettöl, Mandarinenöl, Pomeranzenöl (?), japanischen Pfefferöl,

<sup>)</sup> Über die Geschichte des Citrals siehe I emann, Berl. Berichte 31 (1898), 3-78.

<sup>1</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1888, 17.

Mayöl, Bayöl, Pimentöl, Öl von Eucalyptus patentinervis, E.Staigeriana, E. vitrea (?), Leptospermum Liversidgei. Verbenaöl, Öl von Monarda citriodora und Melissenöi. In diesen Ölen kommt Citral in zwei voneinander verschiedenen Formen vor die als Citral a und Citral b unterschieden werden und jedenfalls stereoisomer sind!). Das Citral a bildet fast immer die überwiegende Menge, so daß es hauptsäch ich in Frage kommt.

Aus allen genannten Ölen läßt es sich mit Hilfe der kristallisierten Bisulfitdoppelverbindung (s. später) isolieren, die, nach vorangegangener Reinigung durch Wasehen mit Alkohol und Äther, beim Zersetzen mit Alkalicarbenat Citral in reinem Zu-

stande liefert.

Künstlich wird Citral, in einer Ausbeute von 30 bis 40 Prozent, bei der Oxydation des Geraniols mit Chromsäuregemisch erhalten<sup>2</sup>); auch der tertiäre Alkohol Li ialool liefert (ebenso wie Nerol) das gleiche Oxydationsprodukt, da durch das saure Oxydationsmittel zunächst eine Umlagerung des Linalools in Geraniol stattfindet. Auf rein synthetischem Wege ist Citral durch Destillation des Calciumsalzes der Geraniumsäure mit Calciumformiat gewonnen worden ).

Citral ist ein dünnflüssiges, schwach gelblich gefärbtes, optisch inaktives Öl von durchdringendem Citronengeruch, das unter Atmosphärendruck nicht ganz unzersetzt bei 228 bis 229" siedet. Seine Eigenschaften werden von Tiemann

und Semmler') wie folgt angegeben:

Sdp. 110 bis 112" (12 mm), 117 bis 119' (20 mm), 120 bis 122" (23 mm),  $d_{15''}$  0,8972,  $n_1$ , 1,4931,  $d_{22''}$  0,8844,  $n_1$ , 1,48611.

Außerdem wurde von Tiemann ) bestimmt:

Für Citral a: Sdp. 118 bis 119" (20 mm), d<sub>20</sub>, 0,8898, n<sub>0</sub> 1,4891, Für Citral b: Sdp. 117 bis 118" (20 mm), d<sub>20</sub>, 0,8888, n<sub>0</sub> 1,49001.

Beobachtungen im Laboratorium von Schimmel & Co. haben für den durch die Bisulfitverbindung oder die Hydrosulfonsäureverbindung sorgfältigst gereinigten Aldehyd die folgenden Werte ergeben:

<sup>9</sup> Tremann Berl, Berichte 33 (1900), 877.

Tiemann Berl, Berichte 31 (1898), 3311.
 Tlemann, Berl, Berichte 31 (1898), 827.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 26 (1893), 2709,

<sup>9)</sup> Berl, Berichte 32 (1899), 117, 120; 33 (1900), 880.

Für Citral aus Lemongrasöl:

Sdp. 110 bis 111" (12 mm), d<sub>15"</sub> 0,893, n<sub>141"</sub> 1,49015").

Für Citral aus Citronenöl:

Sdp. 92 bis 93" (5 mm), d<sub>100</sub> 0,8926, n<sub>1000</sub> 1,48853.

Für Citral aus dem Öl der Früchte von Tetranthera citrata:

d., 0,8941, npg, 1,48767.

An Handelspräparaten eigener Fabrikation stellten Schimmel & Co. fest:

 $d_{\rm low}$  0,892 bis 0,895,  $n_{\rm bear}$  1,488 bis 1,489, löslich in etwa 7 Vol. 60-prozentigen Alkohols.

Als diolefinischer Aldehyd nimmt Citral 2 Moleküle Brom auf, liefert dannt aber keine feste Verbindung. Gegen Säuren und saure Agentien ist es sehr empfindlich und wird dadurch weitgehend verändert; es läßt sich z. B., ebenso wie viele seiner Derivate, leicht in cyclische Verbindungen überführen. Verdünnte Schwefelsäure und Kaliumbisulfat wirken sehr energisch unter Wasserabspaltung und Bildang von Cymol ein?). Auch Alkalien greifen das Citral an; beim Nochen mit Kaliumearbonatlösung wird es in Acetaldehyd und Methylheptenon, C<sub>x</sub>H<sub>11</sub>O<sub>x</sub> gespalten?). Dasselbe Keton (s. auch unter "Ketone") tritt als Begleiter des Citrals, z. B. im Lemongrasöl, auf und bildet sich auch aus ihm bei der Oxydation.

Citral zeigt alle Eigenschaften eines Aldehyds; so geht es durch Reduktion mit Natriumannalgam in essigsaurer Lösung in Geraniol über!) und hefert Reaktionsprodukte mit den bekannten Aldehydreagentien. Ein eigenartiges Verhalten zeigt es gegen Natriumbistafftlösung!). Enthält die Lösung nicht zu große Mengen freier schwefliger Säure, so scheidet sich beim Schütten mit ihr bei niedriger Temperatur die schwer lösliche, normale kristallisierte Doppelverbindung C, H 3 CH(OH)SO3Na ab, die durch Natriumearbonat oder Natronlauge nicht quantitativ gespalten werden kann. Läßt man die kristallisierte Verbindung in

<sup>)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1899, 72.

<sup>1</sup> Seminter, Ber . Berichte 24 (1891), 204.

Verley, Bull. Soc. chim. III. 17 (1897), 175; Tiemann, Berl. Berichte 32 (1890), 107.

<sup>9</sup> Tiem.un, Berl, Berichte 31 (1898), 828.

<sup>3</sup> Tiemann u. Semmler, Berl, Berichte 26 (1893), 2708; Tiemann, Berl, Berichte 31 (1898), 3310.

gelinder Wärme mit überschüssiger Bisulfitlösung stehen, so löst sie sich unter Bildung eines "labilen" Dihydrodisulfonsäurederivats des Citrals, C"H<sub>L</sub>. (SO<sub>4</sub>Na), CHO, das nicht mehr durch Alkalicarbonat, wohl aber durch kaustisches Alkali. Citral regeneriert. Steigt die Temperatur bei der Lösung der kristallisierten Verbindung zu hoch, so läßt sich auch durch kaustisches Alkali kein Citral mehr aus der Flüssigkeit abscheiden es hat sich dann das Batriumsalz eines "stabilen" nicht spaltbaren Dihydrodisulfonsäu ederivats gebildet; dieses entsteht unter Abspaltung von Citral ebenfalls, wenn die normale Bisulfitverbindung in Wasser verteilt und längere Zeit mit Wasserdampf behandelt wird, bis sie in Lösung gegangen ist. Wird die Lösung des spaltbaren eitraldihydrodisulfonsauren Natriums mit Citral geschüttelt, so nimmt sie dieses auf und geht in das durch Alkalien leicht zerleghare citralhydromonosulfonsaure Natrium, C"H<sub>D</sub> (SO<sub>4</sub>Na) CHO, über.

Das erwähnte "labile" dihydrodisulfonsaure Natriumsalz des Citrals entsteht auch, wenn man eine wäßrige Lösung von Natriumsulfit mit Citral schüttelt:

 $C_aH_{15}COH + 2Na_aSO_a - 2H_aO - C_aH_{15}(SO_aNa)_aCOH + 2NaOH.$ 

Da das bei der Reaktion frei werdende Natriumhydroxyd das Citral aus der enen gebildeten Verbindung wieder abscheiden würde, so muß man das entstandene Alkalihydrat durch verdünnte Essigsäure, Schwefelsäure oder ein saures Salz, wie Natriumbisulfit oder Natriumbicarbonat binden. Man verfährt nach Tiemann\*) zweckmäßig folgendermaßen: Eine durch wenng Phenolphthalein rot gefärbte Auflösung von 350 g Natriumsulfit, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> — 7H<sub>2</sub>O, in 1 l Wasser wird mit 100 g reinem Citral geschüttelt, indem man die eintretende stark alkalische Reaktion immer von neuem durch allmählich hinzugefügte, titrierte, etwa 20-prozentige Schwefelsäure aufhebt. Man beobachtet die Vorsicht, die Lösung immer hellrot gefärbt, d. h. schwach alkalisch zu lassen, da sich sonst die in saurer Lösung ausschließlich entstehende, schwer lösliche, normale NatriumbisulfitJoppelverbindung des Citrals vorübergehend abscheidet.

<sup>9</sup> Wallach, Berl, Berichte 28 (1895), 1957; Tremann a Semmler, ibidem 2133; Tremann, Berl Berichte 31 (1898), 821, 2315

<sup>3</sup> Berl, Berichte 31 (1898), 3317.

Die Verbindungen des Citrals mit Hydroxylamin, Phenylhydrazin und Ammoniak sind sämtlich flüssig und daher zur Charakterisierung des C'trals nicht zu verwerten; das Oxim geht durch Wasseraospaltung mit Acetanhydriu in das Nitril der Gerannunsäure über. Durch Einwirkung von Semicarbazid entstehen mehrere gut kristallisierende Semicarbazone<sup>1</sup>), die sich unter bestimmten Bedingungen ) in Verbindungen von gleichbleibendem Schmelzpunkt, 164" und 171", zerlegen lassen und daher zur Identifizierung des Citrals zu benutzen sind (s. später).

Duren Oxydation mit gelinden Oxydationsmitteln, z. B. Silberoxyd in ammoniakalischer Lösung, bildet sich die ähnlich wie höhere Fettsäuren riechende, flüssige Geraniumsäure C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>3. Bei energischer Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht Methylheptenon, das bei weitergehender Oxydation mit Kaliumpermanganat und Chromsäuregemisch in Aceton und Lävulinsäure zerfällt."). Auf Grund dieses Ergebnisses hat man dem Cirral die dem Geraniol entsprechende, obenstehende Formel gegeben, die mit seinen Reaktionen gut im Einklange steht.

Erwähnenswert ist, daß Citral durch Kondensation mit Aceton ein Keton CmH., O. Pseudojonon liefert, das beim Erwärmen mit verdünnter Schwelelsäure in eine dem Iron des Irisöles iso-

mere Verbindung, Jonon, übergeht (s. unter Jonon).

Da Citral einen durchdringenden Geruch besitzt, so wird man meist schon durch diesen auf seine Anwesenheit in ätherischen Ölen hingewiesen werden; zum genauen Nachweis sucht man den Aldehyd durch seine feste Bisulfitverbindung abzuscheiden und das aus dieser regenerierte Citral durch Kondensation mit Brenztraubensäure und 4-Naphthylamin in die von Doebner 1) entdeckte «-Citryl-4-naphthocinchon usäure zu verwandeln. Zur Überführung in diese Verbindung hat der Genannte folgende Vorschrift gegenen: 20 g Brenztraubensäure und 20 g Citral (oder des betreffenden Öles) werden in absolutem Alkohol gelöst, zu der Lösung 20 g 3-Naphthylamin, ebenfalls in absolutem Alkohol gelöst, hinzugegeben und die Mischung etwa 3 Stunden im Wasserbade am Rückflußkühler gekocht. Nach dem Erkalten

<sup>)</sup> Tiemann, Berl, Berichte 31 (1898), 3331.

<sup>9</sup> Semmler, Berl, Berichte 23 (1890), 3556; 24 (1891), 203.

<sup>&</sup>quot;) Tiemann u. Semmler, Berl. Berichte 26 (1893), 2718.

<sup>1)</sup> Berl. Berichte 27 (1894), 354, 2026.

wird die in kristallinischem Zustande abgeschiedene C'trylnaphthocinchoninsäure abfiktriert und durch Waschen mit Äther gereinigt; ist die Säure zu stark verunrenngt, so löst man sie in Ammoniak und scheidet sie aus der filtrierten Lösung durch Neutralisieren mit Essigsäure ab. Der so erhaltene reine Körper kristallisiert aus Alkohol in gelben Blättehen; sein Schmelzpunkt ist von Doebner!) zu 197" angegeben worden, er liegt jedoch etwas höher und wird leicht bei 200" oder wenig darüber gefunden.

Zu beachten ist bei der Darstellung der Naphthoeinehoninsäure, daß bei geringem Gehalte an Aldehyd, also Citral, die durch Zersetzung eines Teiles der angewandten Brenztraubensäure verursachte Bildung von «Methyl-Anaphthoeinehoninsäure stattfindet; diese sehmilzt erst bei 310" und ist in Alkohol schwerer löslich als die Citrylnaphthoeinehoninsäure, sie bleibt also beim Auskochen der rohen Naphthoeinehoninsäure im Rückstande.

Ferner ist zu berücksichtigen, daß, wenn neben Citral andere Aldehyde zugegen sind, sich gleichzeitig auch die von diesen abstammenden Naphthoeinehoninsäuren bilden; so hat Doebner in Fraktionen des Citronenöles neben der Citryl- auch die Citronellyl-naphthoeinehoninsäure (Smp. 225") gefunden.

Wie schon oben erwähnt, setzt sich das in der Natur vorkommende Citral aus zwei, jedenfalls stereoisomeren Formen zusammen, die von Tiemann Citral a und Citral b genannt wurden. Ersterem entspricht das bei 164" sehmelzende Semicarbazon, zu dessen Darstellung man folgendermaßen verfährt:

Zu einer Auflösung von 5 Teilen Citral (oder der zu prüfenden Fraktion) in 30 Teilen Eisessig setzt man eine Lösung von 4 Teilen Semicarbazidehlorhydrat in wenig Wasser; nach kurzer Zeit scheiden sich erhebliche Mengen eines Semicarbazons in Nadeln aus, das nach zwei- bis dreimaligem Umkristallisieren aus Methylalkohol scharf bei 164" schmilzt. Aus der von diesem Semicarbazon abfiltrierten Mutterlauge läßt sieh die bei 171" schmelzende Verbindung des Citrals b gewinnen"). Gemische der beiden Semicarbazone zeigen Schmelzpunkte, die zwischen 130 bis 171" liegen. Als weitere Derivate sind zu nennen das

<sup>)</sup> Loc. cit.; Berl. Berichte 31 (1898), 1891; vgl. ibidem 3197, 3327,

<sup>7</sup> Figurann, Berl. Berichte 31 (1898), 3331; 32 (1899), 115; 33 (1900), 877.

bei 107 bis 108" schmelzende Thiosemicarbazon und das bei 190 bis 191" schmelzende Semioxamazon.

Ein gut kristallisierendes, zum Nachweis geeignetes Derivat des Citrals ist die durch Kondensation mit Cyanessigsäure entstehende Citrylidencyanessigsäure, C<sub>9</sub>H<sub>15</sub>·CH: C(CN)·COOH vom Smp. 122". Um sie darzustellen, setzt man einer Auflösung von einem Molekül Cyanessigsäure in etwa dem dreifachen Gewicht Wasser zwei Moleküle Natriumhydroxyd (als 30-prozentige Natronlauge) und ein Molekül Citral zu; beim Schütteln löst sich dieses, wenn es rein ist, völlig auf. Aus der klaren oder durch Ausschütteln mit Äther gereinigten Lösung scheiden Säuren die Citrylidencyanessigsäure kristallinisch oder als bald erstarrendes Öl aus; durch Lösen in Benzol und Fällen mit Ligroin ist sie in derben, gelben Kristal.en zu erhalten\*).

Da sich das Citral b mit Cyanessigsäure langsamer kondensiert als Citral a, so kann dies Verhalten zu einer Trennung der beiden Modifikationen benutzt werden. Die Citrylidencyanessigsäure a schnilzt bei 122°, die b-Form bei 94 bis 95°2).

Ein gleichfalls festes Kondensationsprodukt bildet Citral mit Acetylaceton; man erhält es, wenn man 15,2 g Citral mit 20 g Acetylaceton bei Zimmertemperatur durch 10 Tropfen Piperidin kondensiert. Nach dre'tägigem Stehen erstarrt das Ganze zu einem festen Kristallbrei, aus dem durch Umkristallisieren aus einem Gemisch von Alkohol, Äther und Ligroin das Citrylidenbisacetylaceton in hellgelben Warzen vom Smp. 46 bis 48 ' erhalten wird").

Tiemann!) hat empfohlen, den Nachweis des Citrals in der Weise zu führen, daß man es durch Kondensation mit Aceton in Pseudojonon überführt und dieses durch sein Semicarbazon identifiziert; dies Verfahren ist jedoch umständlicher als die Darstellung der Citrylnaphthoeinchoninsäure, so daß man dieser Methode des Nachweises wohl stets den Vorzug geben wird.

Eine Trennungsmethode für Citral, Citronellal und Methylheptenon ist unter letzteren beiden Verbindungen erwähnt.

n Tiemann, Berl. Berichte 31 (1898), 3329.

<sup>·)</sup> Tiemann, ibidem 33 (1900), 880.

<sup>)</sup> K. Wedlemeyer, Über Kondensanonen mittelst aromatischer Basen usw. Inaug. Dissert, Heidelberg 1897, S. 24.

<sup>4)</sup> Berl, Berichte 31 (1898), 822,

#### Citronellal.

$$\begin{array}{c} H_a C \\ H_a C \\ \\ Oder \\ H_a C \\ \\ C: CH \cdot CH_a \cdot CH_a \cdot CH_a \cdot CH \cdot CH_a \cdot CHO \\ \\ H_a C \\ \\ H_a C \\ \end{array}$$

Der zweite sich in ätherischen Ölen findende aliphatische Terpenaldehyd mit zehn Kohlenstoffatomen ist das Citronellal, C<sub>1</sub>, H<sub>1</sub>, O, das gelegentlich als Begleiter des Citrals auftritt und dessen Dihydroderivat ist. Zum Unterschiede von Citral ist Citronellal optisch aktiv, aber mit einer einzigen Ausnahme nur in der rechtsdrehenden Modifikation gefunden worden; es ist wahrscheinlich, daß Citronellal mit geringem Drehungsvermögen ein Gemisch beider optisch aktiven Modifikationen ist.

d-Citronellal ist gefunden worden im Citronellöl, Öl von Barosma pulchellum, Eucalyptus maculata var. citriodora, E. dealbata und Melissenöl; l-Citronellal im "Java lemon olie". Außerdem ist Citronellal noch mit Sicherheit im Rindenöl von Tetranthera polyantha var. citrata nachgewiesen worden, doch fehlen hier Beobachtungen über die Drehungsrichtung. Ob es im Citronenöl und im Mandarinenöl enthalten ist, ist noch zweifelhaft.

Die Isolierung dieses Aldehyds aus den c'tronellalreichen Ölen (Citronellöl, Öl von *Eucafyptus maculata*) bietet keine Schwierigkeiten, da Citronellal lercht in Form semer kristallisierten Bisulfitverbindung abzuscheiden ist. Da Citronellal sowohl gegen Säuren, als auch gegen Alkalien sehr empfindlich ist, so wendet man zur Zersetzung der Bisulfitverbindung Alkalicarbonat an. Künstlich ist Citronellal durch Oxydation des primären Alkohols Citronellol Cto Him O zu erhalten, doch ist die Ausbeute in diesem Falle noch geringer als bei der Überführung des Geraniols in Citral; auf diese Weise wird aus I-Citronellol des Rosenöles die von Bouveault Rhodinal genannte, Tinksdrehende Modifikation des Aldehyds gewonnen.

Bei der Aufspaltung des Menthonoxims zu aliphatischen Verbindungen ist Wallach auch zu einem, von ihm als "Menthocitronellal" bezeichneten Aldehyd C<sub>1</sub>, H<sub>1</sub>, O gelangt, der große Ähnlichkeit mit dem natürlich vorkommenden Citronellal besitzt, aber nicht mit ihm identisch ist¹).

Citronellal siedet nach Tiemann und Schmidt<sup>2</sup>) unter Atmosphärendruck bei 205 bis 208", unter 25 mm Druck bei 103 bis 105" d<sub>13.50</sub> 0,8538; n<sub>p</sub> 1,4481; Mol.-Refr. 48,29, her. für  $C_{10}H_{15}O=47,92$ .

Für ein aus der umkristallisierten Natriumbisulfitdoppelverbindung regeneriertes Citronellal gibt Tiemann") folgende Werte an:

Sdp. 203 bis 2041, 89 bis 91" (14 mm), d<sub>ic.s</sub>, 0,8554, n<sub>ii</sub> 1,4461, Mol.-Refr. 48,00.

Das optische Drehungsvermögen  $|a|_b$  wurde von Kremers ') zu + 8.18" gefunden, doch ist später für ein durch die Bisulfitverbindung gereinigtes Präparat  $|a|_b + 12$ " 30' bestimmt worden ').

An technischen Präparaten eigener Darstellung wurde im Laboratorium von Schimmel & Co. beobachtet:

Sdp. 205 bis 208" (gew. Druck), 72 bis 73" (4,5 mm),  $d_{10}$ " 0,855 bis 0,860,  $a_{11} + 10$  bis + 11",  $n_{1120} = 1,444$  bis 1,449, föslich in 5 bis 6 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Ein aus "Java lemon olie" abgeschiedenes Citronellal hatte folgende Eigenschaften:

Sdp. 205 bis 2081,  $d_{19}$  0,8567,  $u_{11} = 3^{\circ}$ ,  $n_{1929} = 1,44791^{\circ}$ ).

Citronellal ist ein einfach ungesättigter Aldehyd, der bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkoholischer, durch Zusatz von Essigsäure stets schwach sauer zu erhaltender Lösung wieder in den primären Alkohol Citronellol, C<sub>10</sub> H<sub>20</sub> O, übergeht<sup>1</sup>). Wie Citral, so ist auch Citronellal sehr empfindlich gegen Alkalien und auch Säuren; während aber Citral bei der Behandlung mit Alkali in Acetaldehyd und Methylheptenon gespalten wird, ver-

<sup>&#</sup>x27;) Liebigs Annalen 278 (1894), 317; 296 (1897), 131.

<sup>&#</sup>x27;) Berl. Berichte 29 (1896), 905.

<sup>9</sup> Berl. Berichte 32 (1899), 818.

<sup>9</sup> Americ, chem. Journ. 11 (1892), 203.

I Tlemann u. Schmidt, loc. eit.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimme, & Co. April 1903, 21,

<sup>1</sup> Tiemann u. Schmidt, Berl. Berichte 29 (1896), 906.

harzt Citronellal. In Berührung mit Säuren bildet sich aus Citral unter Wasserabspaltung der Kohlenwasserstoff Cymol; Citronellal geht dagegen in eine sauerstoffhaltige Verbindung der gleichen Zusammensetzung C<sub>10</sub> H<sub>18</sub> O, Isopulegol') (vgl. S. 403), über, die mit dem durch Reduktion aus Pulegon entstehenden Alkohol C<sub>10</sub> H<sub>18</sub> O, Pulegol, isomer ist und durch Oxydation ein in natürliches Pulegon umwandelbares Keton C<sub>10</sub> H<sub>18</sub> O, Isopulegon, liefert, dessen Semicarbazone nach Harries und Roeder') bei 173 (a-Modifikation) und 183" (a-Modifikation) schmelzen. Dieser Ringschluß des Citronellals zu Isopulegol erfolgt überaus leicht, so daß das käufliche Citronellal, wenigstens wenn es durch die Bisulfitverbindung gereinigt wurde, stets Isopulegol enthält'). Die Überführung in Isopulegol kann auch zur quantitativen Bestimmung von Citronellal benutzt werden. Vgl. hierüber im Kapitel: "Die Prüfung der ätherischen Öle".

Gegen Natriumbisulfit verhält sich Citronellal ähnlich wie Citral: außer der kristallisierten normalen Doppelverbindung mit einem Molekül NaHSO,, in der das Bisullit sieh an die Aldehydgruppe angelagert hat, liefert es auch Hydrosulfonsäurederivate mit einem oder zwei Molekülen NaHSO., in denen eine Anlagerung an die Doppelbindung, im letzten Falle auch an die Aldehydgruppe stattgefunden hat '). Nur aus der erstgenannten Verbindung läßt sich Citronellal wiedergewinnen, während es aus den Hydrosulfonsäurederivaten weder durch Soda noch durch Alkalihydrat regeneriert werden kann. Mit neutralem Sulfit reagiert Citronellal ebenfalls unter Bildung eines nicht zerlegharen Hydrosulfonsäurederivats, d'e Reaktion tritt aber nur ein, wenn man von Anfang an einen starken Kohlensäurestrom in das Gemisch einleitet oder allmählich eine andere Säure in genügender Menge hinzufügt. Dieses Verhalten des Citronella s kann zu seiner Trennung von Citral benutzt werden, das auch mit neutralem Sulfit ohne weiteres in Reaktion tritt; nur muß man Sorge tragen, daß das bei der Umsetzung frei werdende Natriumhydrat in dem Maße, wie es sich bildet, neutralisiert wird.

<sup>9</sup> Tiemann 1, Schmidt, Beri, Berichte 29 (1896), 913; 30 (1897), 22,

<sup>3</sup> Berl, Berichte 32 (1899), 3367.

<sup>)</sup> Tiemann, Berl, Berichte 32 (1890), 825; Labhé, Bull, Soc. chim. III. 21 (1899), 1023.

<sup>9</sup> Tiemann, Berl. Beriente 31 (1898) 3305.

Eine weitere Trennungsmethode gründet sich darauf, daß Citronellal nur mit einer konzentrierten Lösung von Natriumsulfit und Natriumbicarbonat reagiert, während Citral eies auch mit einer verdünnten Lösung Int').

Da Methylheptenon auch mit einer konzentrierten Lösung von Natriumsulfit und Natriumbicarbonat nicht reagiert, so ist damit gleichzeitig ein Weg zur Befreiung des Citroneilals von etwa beigemengtem Methylheptenon gegeben.

Ebenso wie beim Citronellol sind auch beim Citronellal die Meinungen darüber geteilt, ob in den Citronellalen verschiedener Herkunft völlig identische oder aber nur isomere Produkte vorliegen. Während u. a. Tiemann und Schmidt sowie Schimmel & Co. ersteres annehmen, treten Barbier und Bouveault\*) für letztere Auffassung ein. Sie behaupten, daß das Citronellal aus Citronellöl eine andere Konstitution (die erste Formel, S. 432) hat als das durch Oxydation von Rosenöl-Citronellol dargestellte (die zweite Formel), und geben letzterer Verbindung den besonderen Namen "Rhodinal". Sie begründen ihre Auffassung damit, daß Rhodinal durch Umlagerung in Menthon übergeht,

während sich Citronellal in Isopulegol umlagert.

<sup>9</sup> Tiemann, Berl. Berichte 32 (1899), 815.

<sup>1)</sup> lb dem 834.

<sup>)</sup> Compt. rend, 122 (1896), 737; Bouveault n. Gourmand, ibidem 138 (1904), 1699; Bouveault, Bell. Soc. chim. III, 23 (1900), 458.

Den Übergang des Rhodinals in Menthon halten Tiemann und Schmidt<sup>1</sup>) für nicht erwiesen. Nach ihren Untersuchungen ist das von Barbier und Bouveault beschriebene Rhodinalsemicarbazon ein Gemenge von racemischem Citronellalmit wenig Isopulegonsemicarbazon, während das vermeintliche Menthonsemicarbazon die racemische Isopulegonverbindung ist; bei der Spaltung mit Salzsäure wird das dem Menthon ähnlich riechende Isopulegon in Freiheit gesetzt, worauf nach den genannten Autoren die irrtümliche Auffassung der französischen Gelehrten zurückzuführen sein soll.

Beobachtungen, die Harries und Himmelmann?) bei der Einwirkung von Ozon auf Citronellal gemacht haben, machen es wahrscheinlich, daß im Citronellal überhaupt kein einheitlicher Körper vorliegt, sondern ein Gemisch zweier isomerer Aldehyde, denen die beiden angeführten Formeln zukommen und die in technischen Produkten verschiedener Herkunft in wechselnden Mengenverhältnissen enthalten sind. Diese Annahme würde manche bisherige Unklarheit beseitigen.

Bei vorsichtiger Oxydation mit Silberoxyd entsteht aus dem Citronellal die zugehörige, ölige Citronellsäure), C<sub>m</sub>Fl<sub>x</sub>O<sub>a</sub>. Energische Oxydation liefert die gleichen Produkte wie beim Citronellol, also Aceton und ÆMethyladipinsäure). Mit Flydroxylamin bildet Citronellal ein flüssiges Oxim, das durch Wasser-

<sup>9</sup> Berl. Berichte 30 (1807), 38.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 41 (1908), 2187.

<sup>)</sup> Seminter, Berl. Berichte 24 (1891), 208; 26 (1893), 2256.

<sup>9</sup> Tiemann a. Schm dt, Berl. Berichte 29 (1896), 908.

entziehung in das Nitril der Citronellsäure übergeht<sup>4</sup>); auch das Phenylhydrazon ist ölig. Das mit Semicarbazid entstehende Semicarbazon ist, soweit die bisherigen Beobachtungen zeigen, einheitlich und eignet sich gut zur Identifizierung des Citronellals; es scheidet sich quantitativ ab, wenn eine alkoholische Lösung des Aldehyds mit einer Auflösung von Semicarbazidehlorhydrat und Natriumacetat geschüttelt wird. Die rohe Verbindung wird durch Umkristallisieren aus Chloroform und Ligrein in weißen, bei 82,5" schmelzenden Blättehen erhalten<sup>2</sup>). Die racemische Form schmilzt bei 96", das Thiosemicarbazon bei 54 bis 55',

Wie Citral, so liefert auch Citronellal mit Brenztraubensäure und "Naphthylamin eine Naphthocinchoninsäure"), die zum Nachweis zu benutzen ist; dargestellt wird sie in gleicher Weise, wie für die Verbindung des Citrals angegeben ist. Die robe «Citronellyl-"Enaphthocinchoninsäure wird aus salzsäurehaltigem Alkohol umkristallisiert, das erhaltene Chlorhydrat in Ammoniak gelöst und das Ammonsalz durch Essigsäure zerlegt; die so gereinigte Verbindung kristallisiert aus verdünntem Alkohol in farblosen Nadeln und schmilzt bei 225". Beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt geht sie unter Kohlensäureabspaltung in das Citronellyl-"Enaphthochinolin über, eine aus verdünntem Alkohol oder Ligroin in seideglänzenden Nadeln vom Smp. 53" kristallisierende Base.

Schneller als durch die Naphthoeinehoninsäure kann Citronellal durch das Semicarbazon (s. o.) identifiziert werden,

Durch Kondensation von Citronellal mit Aceton entsteht Citronellylidenaceton, das ein bei 167° schmelzendes Semicarbazid-Semicarbazon liefert¹). Die wie unter Citral angegeben dargestellte Citronellylidencyanessigsäure³) schmilzt bei 137 bis 138° und liefert ein charakteristisches, schwer lösliches Natriumsalz, das auch zur Trennung von Citral benutzt werden kann.

<sup>9</sup> Semmter, Bert. Berichte 28 (1893), 2255.

<sup>7</sup> Tiemann v. Schmidt, Berl. Berichte 30 (1897), 34; Tiemann, ibid. 31 (1898), 3307.

<sup>1)</sup> Doebner, Berl, Berichte 27 (1894), 2025,

<sup>9</sup> Rupe u. Lotz, Berl, Berichte 36 (1903), 2796; Rupe u. Sch ochoff, ibidem 4377.

<sup>)</sup> Tiemann, Ber. Berichte 32 (1899), 824.

# Cyclische (aromatische) Aldehyde. Benzaldehyd.

СН НС , СН ИС , СН Č СНО

Benzaldehyd ist ein öfter vorkommender Bestandteil ätherischer Öle. Er verdankt seine Existenz der Spaltung gewisser in den betreffenden Pflanzenteilen enthaltener Glucoside, die in Benzaldehyd, Glucose und Blausäure zerfallen. Solche Glucoside sind Amygdalin, Laurocerasin, Prulaurasin und Sambunigrin.

Das Bittermandelöl besteht fast ganz, Wildkirschenrindenöl und Kirschlorbeeröl größtenteils aus Benzaldehyd; außerdem ist dessen Vorkommen festgestellt worden im Ceylon-Zimtöl, Zimtblätteröl, Indigoferaöl, römischen und französischen Cassieblütenöl, Neroliöl, Niaouliöl, Patchouliöl u. a. Fast immer ist neben Benzaldehyd auch Blausäure vorhanden (vgl. bei Blausäure, wo sich eine Zusammenstellung aller bei der Dest flation Benzaldehyd und Blausäure liefernden Pflanzen befindet).

Als Ausgangsmaterial für die künstliche Darstellung des Benzaldehyds dient das im Steinkohlenteer enthaltene Toluol,  $C_nH_sCH_a$ . Man führt es entweder in Benzylchlorid,  $C_nH_sCH_sCl$ , oder in Benzalchlorid,  $C_nH_sCH_sCl$ , und diese Verbindungen dann weiter in Benzaldehyd über.

Benzaldehyd ist eine farblose Flüssigkeit und hat den charakteristischen Geruch von zerkleinerten, angefeuchteten bittern Manaeln. Im Gegensatz zu dem blausäurehaltigen Bittermandelöl ist er verhältnismäßig unschädlich!). In den gewöhnlichen Lösungsmitteln ist er leicht löslich und wird sogar

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1898, 27,

von Wasser im Verhältnis von etwa 1:200 aufgenommen. Sein Siedepunkt wird zu 179" angegeben. Nach Beobachtungen im Laboratorium von Schimmel & Co. sind seine Konstanten:

Sdp. 177,3" (733 mm), 45" (5 mm),  $d_{15}$ " 1,050 bis 1,055,  $c_0 = 0$ ",  $n_{150}$ , 1,544 bis 1,546, löslich in 8 Vot. 50-, 2,5 bis 3 Vot. 60- and 1 bis 1,5 Vot. 70-prozentigen Alkohols.

Von den zahlreichen Derivaten, die besonders durch Ausführung von Aldehyd- und Kondensationsreaktionen dargestellt worden sind, kommen für die Identifizierung hauptsächlich in Betracht: die Bisulfitverbindung, das bei 214" sehmelzende Semicarbazon und das bei 156' schmelzende Phenylhydrazon. Schon durch den Sauerstoff der Luft wird Benzaldehyd rasch zu Benzoesäure oxydiert, die, z. B. beim Aufbewahren des Aldehyds in nicht gänzlich gefüllten Flaschen, oft auskristallisiert. Ein Zusatz von 10' « Spiritus wirkt konservierend, ein geringerer beschleunigt die Oxydation').

Der künstliche Benzaldehyd enthält von seiner Darstellung her meist mehr oder minder große Mengen gechlorter Produkte, die seinen Geruch und Geschmack beeinträchtigen und ihn für feinere Parfümerien und zur Likörfabrikation ungeeignet machen. Durch sorgfältige Reinigung gelingt es den Aldehyd vollständig chlorfrei zu machen. Von einem guten Präparat ist unbedingt zu fordern, daß es chlorfrei ist. Hieraut ist bei der Prüfung zu achten (vgl. im Kapitel: "Die Prüfung der ätherischen Öle").

# Cuminaldehyd.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1895, 47.

Cuminaldehyd (Isopropylbenzaldehyd, Cuminol) ist in ätherischen Ölen wiederholt beobachtet worden. Er bildet den Hauptbestandteil des Cuminöls und ist außerdem noch gefunden worden im Boldoblätteröl, Ceylon-Zimtöl Myrrhenöl, Cassieblütenöl, den Ölen von Eucalyptus haemastoma, E. hemiphloia, E. odorata, E. oleosa, E. populifera und im Wasserschierlingöl.

Der durch d'e Bisulfitverbindung gereinigte Aldehyd hat lolgende Eigenschaften:

Sdp. 235,5",  $d_{18}$ " 0,9818,  $a_0 \pm 0^{-1}$ ). Sdp. 232" (760 mm), 109,5" (13,5 mm)\*);  $d_{18}$ . 0,972°).

Das Semicarbazon des Cuminaldehyds schmilzt bei 210 bis 211", das Phenylhydrazon bei 126 bis 127", das Oxím bei 58 59"; bei der Oxydation entsteht Cuminsäure vom Smp. 115".

#### Phenylacetaldehyd.

CH HC CH C-CH<sub>2</sub>-CHO

Obwohl dieser Aldehyd als Bestandteil ätherischer Öle nicht nachgewiesen ist, sei er hier erwähnt, da er infolge seines hyazinthenartigen Geruchs in der Parfümerie Anwendung findet. Seine Darstellung kann auf verschiedene Weise erfolgen, meist geht man dabei von Phenyl-a-chlormilchsäure, Phenyl-a-brommilchsäure oder a-Bromstyrol aus.

Reiner Phenylacetaldehyd ist eine farblose Hüssigkeit von äußerst intensivem, an Hyazinthen erinnerndem Geruch. Auf eie Haut gebracht, färbt er diese nach kurzer Zeit gelb. Radziszewski') gibt für den Aldehyd folgende Konstanten an:

Sdp. 205 bis 207", d 1,085.

Schimmel & Co. haben ermittelt:

<sup>1)</sup> Jorn, chem. Soc. 69 (1896), 1199,

<sup>&#</sup>x27;) Anschütz u. Rienter, Die Destill, imter vermindertem Druck, S. 7.3.

<sup>9</sup> Kopp, Liebigs Annalen 94 (1855), 319.

¹) Berl. Berichte 9 (1876), 372.

Sdp. um 75" (5 mm),  $d_{to}$  1,0315 bis 1,0521,  $a_{ti}$  1,0",  $n_{total}$  1,52536 bis 1,53370, löslich in etwa 3 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Phenylacetaldehyd oxydiert sich leicht zu Phenylessigsaure, durch Oxydation mit Salpetersäure geht er in Benzoesäure über. Er neigt außerdem sehr dazu, sich zu polymerisieren und läßt sich daher nur schwierig unverändert aufbewahren. Bei seiner Untersuchung ist auf etwaigen Halogengehalt zu prüfen, der von den Ausgangsmaterialien herrühren und ein Zeichen ungenügender Reinheit sein würde (vgl. im Kapitel: "Die Prüfung der ätherischen Öle" unter Benzaldehyd).

#### Zimtaldehyd.

CH

HC CH

HC CH

#### C CH: CH-CHO

Zimtaldehyd kommt vor im Ccylon-Zimtöl, Zimtblätteröl, Zimtwurzelöl, japanischen Zimtöl, Myrrhenöl, Cassiaöl und Patchouliöl.

Auf künstlichem Wege erhält man ihn durch Kondensation von Benzaldehyd mit Acetaldehyd.

Er bildet eine gelbe Flüssigkeit von charakteristischem Zimtölgeruch, die sich nach den von Schimmel & Co. an eigenen Präparaten gemachten Feststellungen folgendermaßen verhält:

Sdp. bei Atmosphärendruck ca. 252" unter teilweiser Zersetzung, 128 bis 130" (20 mm), 118 bis 120" (10 mm), d<sub>1a</sub>. 1,054 bis 1,058, a<sub>b</sub>. 0"; sein Brechungsindex, n<sub>pen</sub>. 1,61949"), ist der höchste bei ätherischen Ölen beobachtete. Bei starker Abkühlung erstarrt er zu einer festen hellgelben Masse, die bei 7,5" wieder schmilzt. Er löst sich in etwa 25 Vol. 50-prozentigen Alkohols u.m., ferner in etwa 7 Vol. 60- und in 2 bis 3 Vol. 70-prozentigen Alkohols; in Petroläther ist er so gut wie unföslich.

<sup>9</sup> Brühl, Lebigs Annalen 235 (1886), 48, 31.

Bei künstlich dargestelltem Zimtaldehyd ist darauf zu achten, daß die Präparate vollkommen chlorfrei sind, da ein Chlorgehalt ein Zeichen von ungenügender Reinheit ist. Über den Nachweis von Chlor sowie über die quantitative Bestimmung von Zimtaldehyd vgl. im Kapite.: "Die Prüfung der ätherischen Öle".

Außer den eben erwähnten aromatischen Aldehyden sind noch eine Reihe anderer aufzuführen, die im Benzelkern durch Hydroxyl oder Alkoxyl substitutert sind. Ohwohl sehr verbreitet, kommen sie doch meist nur in geringer Menge in Pflanzen vor. Infolge ihrer wertvollen Eigenschaften als Riechstoffe werden die meisten von ihnen auch synthefisch dargestellt, worüber eine reichhaltige Patentliteratur existiert.

### Salicylaldehyd.

CH

HC CH

HC -COH

ć.cho.

Salicylaldehyd (o-Oxypenzaldehyd) findet sich im Öl von Spiraea-Arten, (S. Ulmaria, S. filipendula, S. digitata, S. lobata), in den Blättern von Homalium tomentosum, in Cordia asperrima (?) und im Öl von Crepis loetida.

Seine Darstellung geschah früher durch Oxydation des aus den Weidenrinden enthaltenen Saligenins, jetzt gewinnt man ihn nach der bekannten Synthese von Reimer und Tiemann') durch Einwirkung von Chloroform und Alkalilauge auf Phenol.

Salicylaldehyd siedet nach Perkin\*) bei 197°; er hat das spezifische Gewicht d<sub>10</sub>, 1,1698, und ist in den gewöhnlichen Lösungsmitteln leicht löslich, in geringer Menge auch in Wasser; letztere Lösung wird durch Eisenchlorid tief violett gefärbt.

Sowohl die Phenolnatur (Löslichkeit in Alkali) als auch der Aldehydeharakter (Bisulfitverbindung) können zur Isolierung benutzt werden. Bei der Reduktion entsteht Saligenin, Smp. 86", bei der Oxydation Salicylsäure, Smp. 155 bis 156". Das Oxim schmilzt bei 57", das Phenylhydrazon bei 96".

Von besonderer Wichtigkeit ist der Salicylaldehyd dadurch, daß er als Ausgangsmaterial zur Herstellung von Cumarin dient.

## 

Der auch unter dem Namen Aubépine bekannte Anisaldehyd (p-Methoxybenzaldehyd) entsteht aureh Oxydation von Anethol und wird daher besonders in alten anetholhaltigen Ölen, wie Anis-, Sternanis- und Fenchelöl aufgefunden. Nachgewiesen ist er ferner im Extrakt der Tahiti-Vanille und im römischen und französischen Cassieblütenöl. Der Geruch der Blüten von Crataegus Oxyacantha, Pirus communis, Sorbus Aucuparia, Viburnum Tinus und Erica arborea läßt vermuten"), daß auch in diesen Anisaldehyd vorkommt, doch ist der chemische Beweis hierfür noch nicht erbracht.

<sup>1)</sup> Berl, Berichte 9 (1870), 824,

<sup>9</sup> Journ, chem. Soc. 69 (1896), 1200.

Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1903, 16; Verschaffelt, Chem. Weekblad 1908, No. 25, 1; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1908, 167.

Die künstliche Darstellung erfolgt durch Oxydation von Anethol mit verdünnter Salpetersäure oder Chromsäuremischung, oder durch Methylierung von p-Oxybenzaldehyd. Das durch die Bisulfitverbindung gereinigte Produkt ist eine farblose, bei 248" (korr.) ') siedende Flüssigkeit, die im Geruch dem blühenden Weißdorn (Crataegus Oxyacantha) ähnelt. An im Großbetrieb hergestellten Produkten haben Schimmel & Co. folgende Konstanten beobacntet:

Sdp. 91" (4 mm),  $d_{\rm tot}$  1,126 bis 1,129,  $e_{\rm tot} \pm 0$ ",  $n_{\rm per}$  1,572 bis 1,574, löslich in 7 bis 8 Vol. 50-prozentigen Alkohols. Der Aldehyd kann charakterisiert werden durch Oxydation zu Anissäure (Smp. 184"), in die er bei unzweckmäßiger Aufbewahrung schon leicht von selbst übergeht; ferner durch Überführung in das Semicarbazon vom S.np. 203 bis 204" oder in die Oxime, von denen die eine Modifikation bei 63", die andere bei 132" sehmilzt.

#### p-Methoxyzimtaldehyd,

HC CH

p-Methoxyzimtaldehyd (p-Cumaralochydmethyläther) ist von Daufresne<sup>4</sup>) im Esdragonöl gefunden worden. Die Konstanten sind folgende:

C.CH:CH-CHO

Sdp. 170" (14 mm), d<sub>a</sub> 1,137. Das Semicarbazon schmilzt bei 222", das Oxim bei 154".

Die Bisullitverbindung ist ziemlich schwei zerlegbar. Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat (in saurer Lösung) entsteht Anissäure, während die Oxydation mit Silberoxyd zu der Bildung von p-Methoxyzimtsäure (Smp. 170") führt.

<sup>9</sup> Perkin, Journ. chem. Soc. 69 (1896), 1200.

<sup>)</sup> Etude de l'essence d'estragon et de quelques dérivés de l'estragol. Thèse, Paris 1900; Compt. rend. 145 (1907), 875; Bull. des Sciences pharma-cologiques, fanuar 1908, 11; Bericht von Schimmel & Co. April 1908, 11.

Der Aldehyd ist identisch mit dem nach Scholtz und Wiedemann') auf synthetischem Wege dargestellten Produkte.

### o-Methoxyzimtaldehyd.

CH

HC· \CH

HC CO.CH.

### C-CH: CHCHO

o-Methoxyzinitaldehyd (o-Cumaraldehydmethyläther) kommt bisweilen im chinesischen Zimteassienöl\*) als Stearopten vor und scheidet sich in fester Form aus den Nachläufen von Cassiaöl aus. Smp. 45 bis 46"; Sdp. ca. 295" unter teilweiser Zersetzung, 160 bis 161" bei 12 mm. Er färbt die Haut intensiv gelb und ist sehr zersetzlich, selbst bei Ausschluß von Luft und Licht. Oxydation mit Permanganat führt zu Methylsalicylsäure, Smp. 90", die durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure in Salicylsäure übergeht. Mit Silberoxyd bildet sich 3-Methylcumarsäure vom Smp. 182 bis 183". Das Oxim schmilzt bei 125 bis 126", das Phenylhydrazon bei 116 bis 117".

#### Vanillin.

C.CHO

HC C.O CH<sub>8</sub>

Das Van'llin, der Methyläther des Protocatechualdehyds, ist im Pflanzenreiche außerordentlich verbreitet, wird aber meist nur in sehr geringen Mengen angetroffen. In freiem Zustande scheint es nicht von Anfang an in den Pflanzen enthalten zu

<sup>1)</sup> Berl. Berichte 36 (1903), 853,

<sup>&</sup>quot;) Bertram u. Kürsten, Journ, f. prakt. Chem. H. 51 (1895), 316.

sein, sondern bildet sich wahrscheinlich erst durch Fermentierung aus e'nem Glucosid. Es ist der charakteristische Bestandteil der Vanilleschoten. Außerdem wurde es in den Blüten von Nieritella suaveolens, im Öl von Spiraea Ulmaria, im Perubalsamöl und Nelkenöl aufgefunden. Es scheint in der Holzsubstanz vieler Pflanzen enthalten zu sein und kann oft, eventuell nach vorheriger entsprechender Behandlung des Pflanzenmaterials, durch den charakteristischen, angenehmen Geruch erkannt werden. Von Pflanzen resp. Pflanzenmaterial, in denen sein Vorkommen anzunehmen ist, sind weiterhin zu nennen: Siam-Benzoeharz, Asa foetida, Umbelliferen-Opopanax, das Überwallungsharz von Lärchen, Maté-Tee, Kartoffelschalen, frische Lindenrinde, Kork, Dahlienknollen, Spargelsprossen, roher Rübenzucker und Wasserextrakt des Samens von Lupinus albus. Auch in den bei der Cellulosefabrikation abfallenden Sulfitlaugen, sowie durch Erhitzen von Horzmehl mit Wasser unter Druck auf 180" kann Vanillin in kleinen Mengen erhalten werden.

Künstlich ist es zuerst aus dem im Cambialsaft der Coniferen enthaltenen Glucosid Coniferin dargestellt worden!). Es sind dann noch weitere Methoden gefunden worden und gegenwärtig wird es hauptsächlich durch Oxydation von Isoeugenolgewonnen.

Vanillin bildet farblose prismatische Nadeln, die sich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln sehr leicht lösen. Auch in siedendem Wasser ist es leicht löslich, schwer dagegen in kaltem, man kann es daher aus Wasser gut umkristallisieren. Die wäßrige oder alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid blau gefärbt. Sein Schmelzpunkt wird gewöhnlich zu 80 bis 81" angegeben, Schimmel & Co. fanden bei reinen Präparaten 82 bis 84". Bei vorsichtigem Erhitzen läßt es sich unzersetzt suhlimieren. Der Siedepunkt liegt bei 285" (Nohlensäurestrom) resp. 170" (15 mm).

Von kristallisierten Derivaten sind zu nennen: Der Methyläther, Smp. 42 bis 43", der Äthyläther, Smp. 64 bis 65", die Acetylverbindung, Smp. 77", das Benzoat, Smp. 75" und das Oxim, Smp. 121 bis 122". Durch Oxydation erhält man Vanillinsäure, Smp. 20/1. Die Isolierung kann mit Hilfe von

<sup>9</sup> Iremann t., Haarmann, Berl, Berichte 7 (1874), 613.

Alkali, Bisulfit, p-Bromphenylhydrazin oder m-Nitrobenzylhydrazid erfolgen. Über die quantitative Bestimmung von Vanillin vgl, das Kapitel: "Die Prülung der ätherischen Öle".

Vanillin kommt häufig verfälscht in den Handel; als Fäl schungsmittel sind bisher darin nachgewiesen worden: Acetisocugenol, Antifebrin, Benzoesäure, Cumarin, Terpinhydrat und Zucker. Für die Prüfung kommen in erster Linie sein Schmelzpunkt, die Löslichkeit in Wasser, Alkohol und Äther und sein Verhalten gegen Bisulfit in Frage.

#### Heliotropin.

Ç-CHO HC -CH HC C-O C O -CH.

Diese auch unter dem Namen Piperonal bekannte Verbindung, ist der Methylenäther des Protocatechualdehyds. Sie ist nur ein einziges Mal in ätherischen Ölen beobachtet worden und zwar in ganz geringen Mengen im Blütenöl von Spiraea Ulmaria. Das von Busset) vermutete Vorkommen in den Früchten einiger Vanillearten ist noch sehr zweifelhaftt). Ebenso ist nichts darüber bekannt, oh der Heliotropingeruch mancher Blüten, z. B. der des Heliotrops, auf das Vorhandensein von Heliotropm zurückzuführen ist.

Als Ausgangsmaterial für die künstliche Darstellung des Piperonals diente früher Piperin, jetzt wird es auf wesentlich billigere Weise durch Oxydation von Isosafrol erhalten.

Heliotropin bildet farblose, glänzende, heliotropartig riechende Kristalle, die bei 35 bis 36" schmelzen und bei 236" sieden. In Alkohol, Äther und ähnlichen Lösungsmitteln ist es leicht löslich, sehwer in kaltem Wasser, leichter in siedendem; aus heißem

<sup>)</sup> Arbeiten a. a. Kaiserl, Ges.-Amt 15 (1898 bis 1899), 108.

<sup>&#</sup>x27;) Walbaum, Wallach-Festschrift. Göttingen 1909, S. 549; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1909, 144.

Wasser kann es in zollangen Kristallen erhalten werden. In Glycerin ist es sehr wenig löslich, etwas besser in Paraffinöl, verhältnismäßig leicht (ca. 6°  $\circ$ ) dagegen in Olivenöl; in 70-prozentigem Alkohol löst es sich bei einer Temperatur von  $\pm$  10° zu etwa 5°  $\circ$ .

Als Aldehyd vereinigt sich Heliotropin mit Bisulfit. Durch Reduktion entsteht Piperonylalkohol, Smp. 51", durch Oxydation Piperonylsäure, Smp. 227,5 bis 228". Andere Derivate sind die Monobromverbindung, Smp. 129", die Mononitroverbindung, Smp. 94,5", das Anilid, Smp. 65", das Thiosemicarbazon, Smp. 185", und das Semicarbazon, Smp. 224 bis 225".

Erwähnenswert ist auch, daß der Verbindung antipyretische und antiseptische Eigenschaften zukommen, und daß sie als Gegenmittel bei Strychninvergiftungen dienen kann.

Heliotropin muß an einem kühlen, dunklen Orte aufbewahrt werden, da es sich unter dem Einfluß von Licht und Luft allmählich unter Gelb- bis Braunwerden zersetzt<sup>1</sup>).

Zur Prüfung auf Verfälschungen kann man, außer dem Schmelzpunkt und der Löslichkeit, auch das Verhalten des Piperonals gegen Bisulfit heranziehen, mit dem es leicht in Reaktion tritt.

An dieser Stelle sei auch noch ein heterocyclischer Aldehyd erwähnt, das

#### Furfurol.

IIC CH

TIC C-CHO

0

Sein Vorkommen in ätherischen Ölen dürfte der vereinten Wirkung von Wärme und Säure auf die Zellsubstanz oder andere Kohlenhydrate des verarbeiteten Rohmaterials bei Gegenwart von Wasser zuzuschreiben sein!).

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1904, 132.

<sup>)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1899, 36,

Da der Aldehyd in Wasser ziemlich föslich ist (bei 13' in 11 Teilen Wasser), so ist er meistens in den Destillationswässern oder Vorläufen enthalten.

Man hat Lurfurol nachgewiesen im Kienöl, Kadeöl, Irisölvorlauf, Nelkenöl), Ceylon-Zimtöl, Petitgrainöl, im Öl von Apocynum androsaemitolium, in den Destillationswässern von Cypressenöl, Sadebaumöl, Vetiveröl, Irisöl, westindischem Sandelholzöl, Moschuskörneröl, Nelkenöl, Nelkenstielöl, Kümmelöl und im Vorlauf des Bayöls und Lavendelöls. Des Interesses wegen erwähnen wir auch das von E. Erdmann?) beobachtete Vorkommen von Furfurol neben Furfuralkohol im ätherischen Öl der gerösteten Kaffeebohnen.

Der Siedepunkt der reinen Verbindung ist 160,5" (742 mm), die Dichte d. 1,1594. Bei der Oxydation entsteht Brenzschleimsäure vom Smp. 132 bis 133". Von Derivaten sind zu nennen das Phenylhydrazon, Smp. 97 bis 98", das Semicarbazon, Smp. 197", und das Semioxamazon, Smp. 264". Der Nachweis erfolgt am bequemsten durch die bekannten Farbreaktionen mit p-Toluidin oder safzsaurem Anilin.

### Alicyclische (hydroaromatische) Aldehyde.

Das Vorkommen dieser Klasse von Aldehyden in äther schen Ölen tritt gegenüber dem anderer Bestandteile sehr zurück.

# 

<sup>&</sup>quot;I bit Nelkenö kommt auch «Wethyl- und ein Dintethylfurfurol vor.

<sup>-)</sup> Berl. Berichte 35 (1902), 1851.

Der Aldehya, dem höchstwahrscheinlich die obige Formel zukommt, findet sich in geringer Menge im Wasserfenche.ö. Sdp. 89" (5 mm);  $d_{\rm r}$ , 0,9445;  $m_{\rm b}=36"30'$ ;  $n_{\rm test}$ , 1,4911.). An der Luft oder durch Silberoxyd oxydiert sich der Aldehyd leicht zu der entsprechenden, bei 144 bis 145" schmelzenden Säure. Von Derivaten sind zu nennen das Oxim, Smp. 87 bis 88", das Semicarbazon, Smp. 202 bis 204" und das Phenylhydrazon, Smp. 122 bis 123".

Aldehyd  $C_m H_{10} O$  aus Lemongrasöt. Sdp. 68" (6 mm);  $d_{10} = 0.9081$ ;  $n_{10} = 0.9081$ ;  $n_{10} = 0.9081$ . Schmelzpunkt des Semicarbazons 188 bis 189".

Aldehyd C<sub>m</sub>H<sub>15</sub>O aus Gingergrasöl. Sdp. 221 bis 224" (754 mm), 76 bis 78" (5 mm); d<sub>15</sub> 0,9351; a<sub>15</sub> 0"; n<sub>150</sub> 1,47348. Bei der Reduktion entsteht ein Alkohol C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>O, dessen Phenyturethan bei 100 bis 101" schmilzt. An der Luft exydiert sich der Aldehyd zu der Säure C<sub>15</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub>, Smp. 106 bis 107', die auch aus den Verseifungslaugen des Gingergrasöts isoliert worden ist. Derivate: Oxim, Smp. 115 bis 116", Semicarbazon, Smp. 169 bis 170", Semioxamazon, Smp. 244 bis 245", Phenythydrazon, Smp. 63", PNaphthoeinehoninsäure, Smp. 261".

#### Ketone.

#### Aliphatische Ketone.

Aliphatische Ketone sind in den ätherischen Ölen nur in geringer Anzahl vertreten; meist sind es Methylketone, die durch ihre Bisulfitverbindungen isoliert werden können. Die niederen Glieder sind wasserlöslich und werden deshalb besonders in den Vorläufen und den Destillationswässern angetroffen.

Aceton, CH, CO-CH, Bei der Gewinnung ätherischer Öle, namentlich aus Blättern, hat man häufiger das Auftreten von Aceton beobachtet. Wahrscheinlich entsteht das Keton erst während der Destillation, doch ist die Reaktion, der es seinen

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1901, 0).

Ursprung verdankt, unbekannt. Nachgewiesen wurde es im Atlascedernöl, Cocablätteröl, Nelkenöl und im Destillat der Patchouliblätter. Ferner hat man es in Gemeinschaft mit Blausäure bei der Destillation vieler Pflanzen beoeachtet. So bei Triglochin maritima\*). Thalictrum aquilegifolium, Nandina domestica, Phaseolus lunatus, P. Mungo, Linum usitatissimum, I. perenne, Hevea brasiliensis, H. Spruceana, Jatropha angustidens, Manihot Bankensis, M. Glaziovii, M. palmata, M. utilissma, Passillora alata, P. coerulea, P. edulis, P. foetida, P. hybrida, P. laurifolia, P. maculata, P. princeps, P. quadrangularis, P. suberosa, Tacsonia spec, und T. van Volvemii\*),

Aceton siedet bei 56,5" und hat die Dichte d, " 0,79945. Charakteristische Derivate sind das p-Bromphenylhydrazon, Smp. 94", und das Oxim, Smp. 59 bis 60". Mit Jod-Jodkalium-lösung erfolgt Ausscheidung von Jodoform.

Methyl-n-amylketon, CH<sub>a</sub> CO<sub>2</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-CH<sub>a</sub>, ist in den niedrig siedenden Anteilen des Nelkenöls enthalten und für den charakteristischen Geruch dieses Öles von Bedeutung. Auch im Ceylon-Zimtöl ist die Verbindung nachgewiesen worden. Sdp. 151 bis 152"; d<sub>n</sub> 0,8366. Das Semicarbazon schmilzt bei 122 bis 123".

Äthyl-n-amylketon, CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CO (CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>·CH<sub>2</sub>, kommt im Vorlauf des französischen Lavendelöls vor. Sdp. 169,5 bis 170°, d<sub>1</sub>, 0,8254; n<sub>120</sub>, 1,41536; Semicarbazon; Smp. 117 bis 117,5°. Es reagiert nicht mit Bisulfit, Die Oxydation mit Chromsäure führt zu n-Capronsäure<sup>8</sup>).

Methyl-n-heptylketon, CH<sub>a</sub> CO (CH<sub>2</sub>)<sub>a</sub>·CH<sub>a</sub>, bildet häufig den Hauptbestandteil des algerischen Rautenöls und findet sich außerdem in geringer Menge im französischen und spanischen Rautenöl und im Pelkenöl. Es ist ein farbloses Öl von angenehmen, rautenartigem Geruch.

Gresheff, Pharm. Weekblad 45 (1908), 1105; Chem. Zentralbl. 1908, II 1446.

<sup>&#</sup>x27;) Greshoff, Arch der Pharm, 241 (1906), 665.

<sup>)</sup> Bericht von Schmunel & Co. April 1903, +2; Oktober 1903, 43.

Für aus Rautenöl abgeschiedenes Methylheptylketon werden folgende Eigenschaften angegeben:

Sup. 17", Erstp.—19", Sdp. 85 bis 90" (7 mm), 95,8 bis 102" (24 mm),  $d_{\rm p}$  (0,83178");

Erstp. - 15", Sdp. 193 bis 194" (740 mm), d., 0,821 );

Sdp. 194,5 bis 195,5" (763 mm), din 0,8296");

Sdp. 194 bis 196', 80 bis \$2" (15 mm)").

Es reagiert nur langsam mit Bisulfit. Schmelzpunkt des Semicarbazons 118 bis 119° oder 119 bis 120°. Durch Oxydation mit Hypobromit entsteht n-Caprylsäure.

Methyl-n-nonylketon, CH CO-(CH<sub>2</sub>), CH<sub>3</sub>, ist seit langem als hauptsächlicher Bestandteil des gewöhnlichen, aus Frankreich und Spanien stammenden Rautenöls bekannt, während es in Rautenölen algerischer Herkunft gegenüber Methylheptylketon meist eine untergeordnete Rolle spielt. Als Ausgangsmaterial dient gewöhnlich das erstgenannte Öl, dem das Keton durch Ausfrieren oder mittels Bisulfit entzogen wird.

Methylnonylketon ist eine bei Zimmertemperatur farblose Flüssigkeit von ähnlichem Geruch wie Methylheptylketon. Die von verschiedenen Autoren ermittelten Konstanten sind:

Sdp. 226° (766 mm), 230,65° (korr.), 122 bis 123° (24 mm, korr.)°);

Smp. -- 13,5", Erstp. -- 12", Sdp. 223 bis 224" (774 mm),  $^{99}$ " (7 mm),  $^{49}$ " (9,82623");

Sdp. 230 pis 231" (740 mm) );

Sdp. 229 bis 233" (759 mm), nach Regenerierung aus dem Semicarbazon 231,5 bis 232,5" (761 mm),  $d_{tor}^{20,5}$  0,8263\*);

<sup>9</sup> Thoms, Berichte d. deutsch. pharm. Ges. 11 (1901), 16.

<sup>)</sup> v. Soden u. Hente, Pharm. Ztg. 46 (1901), 277.

<sup>9</sup> Power u. Lees, Journ. chem. Soc. 51 (1902) 1588.

<sup>9</sup> Houben, Berl. Berichte 35 (1902), 3588.

<sup>9</sup> Carette, Journ, de Pharm, et Chim. II. 10 (1849), 25c.

<sup>9</sup> Thoms, loc, cit. 8,

<sup>)</sup> v. Soden a. Henle, loc. cit.

<sup>7</sup> Power 1. Lees, loc. cit.

Ketone, 453

Erstp. -: 13", Sdp. 228 bis 230", 120" (20 mm), 118" (18 mm), d<sub>10</sub>, 0,8295, d<sub>20</sub>, 0,8263");

Bei einem synthetisch dargestellten Produkt fanden Gorup-Besanez und Grimm\*):

Smp. + 15 bis 10", Sdp. 224", diam 0,8295.

Das Oxim schmilzt bei 46 bis 47", das Semicarbazon bei 123 bis 124".

Mit Hypobromit entsteht Caprinsäure.

Diacetyl, CH, CO-CO CH, Dieses öfters in ätherischen Ölen beobachtete aliphatische Diketon verdankt, wie Furfurol, seme Entstehung jedenfalls einer während der Destillation vor sich gehenden Zersetzung gewisser Pflanzenstoffe. Da es ziemlich wasserlöslich ist, so gilt hinsichtlich seines Vorkommens die sehon mehrfach erwähnte Ameicherung in den Vortäufen oder in den Kohobationswässern, in denen es sich oft schon durch seine gelbgrüne Farbe und seinen chinonartigen Geruch verrät. Meistens kommt Diacetyl gleichzeitig mit Metnylafkohol und Furfurol vor. Es ist beobachtet worden im Vorlauf eines finnischen Kienöls, im Kohobationswasser vom Cypressenöl, Sadebaumöl, Vetiveröl, Irisöl, westindischen Sandelholzöl, Bayöl und Kümmelöl.

Der Sdp. ist 87,5 bis 88", die Dichte 0,9734 bei 22". Charakteristische Derivate sind das Monophenylhydrazon vom Smp. 133 bis 134", das durch Oximierung daraus entstehende Diacetylhydrazoxim, Smp. 158", und das bei 243' schmelzende Osazon.

#### Methylheptenon.

CH<sub>4</sub> C:CH·CH<sub>2</sub>·CH<sub>2</sub>·CO CH<sub>3</sub>

Größeres Interesse als die genannten gesättigten Ketone besitzt das ungesättigte Methylheptenon, C, H, O, das sowehl als Bestandteil einiger ätherischer Öle auftritt, als auch als Zersetzungsprodukt verwandter Verbindungen erhalten wird. Als Begleiter der ihm nahestehenden Körper Linalool, Geraniol und Citral kommt es im mexikanischen Linaloeöl, Citronell- und

<sup>)</sup> Houben, loc. cit. 3590,

<sup>&#</sup>x27;) Liebigs Amialen 157 (187.), 279,

Lemongrasol vor, ferner ist es im Citronen- und Palmarosaol und im Öl von *Barosma pulchellum* nachgewiesen worden; es verdankt seine Entstehung offenbar einer Zersetzung der obengenannten Verbindungen, die man auch künstlich durch Oxydation herbeiführen kann. Es ist aus den zwischen 160 und 180° siedenden Fraktionen der genannten Öle leicht mit Hilfe seiner Bisulfitdoppelverbindung zu isolieren.

Als Umwandlungsprodukt ist es zuerst bei der trocknen Destillation des Cineolsäureanhydrids\*), dann beim Verseifen des Geraniumsäurenitrils\*) und als Oxydationsprodukt des Citrals\*) beobachtet und schließlich auch bei dessen Spaltung durch Alkalien gewonnen worden\*); synthetisch ist es aus Amylenbromid und Acetylaceton\*), sowie aus dem Jodid des Acetopropylalkehols, Aceton und Zinkstaub\*) dargestellt worden.

Es ist eine farblose, leicht bewegliche und durchdringend nach Amylacetat riechende, optisch inaktive Flüssigkeit, deren physikalische Konstanten nicht ganz übereinstimmend angegeben werden; Wallach fand für das aus Cineolsäureanhydr.d entstehende Keton:

Sdp. 173 bis 174", d<sub>20"</sub> 0,8530, n<sub>120</sub>, 1,44003"). Tiemann u. Krüger bestimmten für natürliches Methylheptenon:

Sdp. 170 bis 171" (760 mm),  $d_{\rm gn}$  0,8499,  $n_{\rm p}$  1,4380°); und Verley gibt für ein durch Spaltung aus Citral erhaltenes Präparat an:

Sdp. 168", 84" (56 mm),  $d_{11}$ . 0,910 (!),  $n_{\text{bar}}$  1,437"). Nach Beobachtungen im Laboratorium von Schimmel & Co. besitzt Methylheptenon, das aus Lemongrasöl isoliert und aus der Bisulfitverbindung regenenert worden war:

Sdp. 173" (758 mm), d<sub>13</sub>, 0,855, n<sub>120</sub>, 1,43805 m)

<sup>1)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 258 ( 890), 323.

<sup>7</sup> Tiemann u. Semmier, Berl, Berichte 26 (1893), 2721,

<sup>9</sup> Ibidem 2719.

b Verley, Bull. Soc. chin. III. 17 (1897), 175.

<sup>&</sup>quot;) Barbier u. Bouveault, Compt. rend. 122 (1896), 1422,

<sup>9</sup> Verley, Bull. Soc. chim. III. 17 (1897), 191.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 258 (1890), 325,

<sup>\*)</sup> Berl. Berichte 28 (1895), 2123.

<sup>7</sup> Verley, loc. cit. 176.

<sup>&</sup>quot;) Bericht von Schimmel & Co. April 1899, 72.

und ein aus Citral durch Kochen mit Kalumearbonatlösung bereitetes Präparat:

Sdp. 173 bis 174", d<sub>45</sub>, 0,8656.

Methylheptenon geht bei der Reduktion mit Natium in alkoholischer Lösung in den sekundären Alkohol C, H<sub>10</sub>O. Methylheptenol<sup>1</sup>), über, der als Spaltungsprodukt des Geraniols, sowie auch bei der Verseifung des Geraniumsäurenitrils auftritt; es verbindet sich mit Bisulfiten zu kristallinischen Doppelverbindungen, mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin zu flüssigen Derivaten und mit Semicarbazid zu einem kristallisierten Semicarbazon, das zur Identifizierung benutzt werden kann. Bei der Oxydation zerfällt Methylheptenon entsprechend der obenstehenden Formel in Aceton und Lävulinsäure, C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>O. <sup>4</sup>); wasserentziehende Mittel, wie Chlorzink usw., führen es in Dihydro-m-xylol, C<sub>4</sub>H<sub>12</sub>, über <sup>1</sup>).

Methylheptenon ist leicht an seinem charakteristischen, amylacetatartigen Geruch zu erkennen; zum Nachweise verwandelt man es in das Semicarbazon, das zwar, wie beim Citral, ein Gemisch von Isomeren zu sein scheint, aber dennoch mit konstantem Schmelzpunkt erhalten wird, wenn man es nach der von Tiemann u. Krüger) angegebenen Vorschrift bereitet. Nach Angabe der Genannten soll man zu einer Mischung von 12 g Methylheptenon und 20 ecm Eisessig eine Lösung von 12 g Semicarbazidehlorhydrat und 15 g Natriumacetat in 20 ecm Wasser geben und einige Zeit (1 g Stunde) stehen lassen; auf Zusatz von Wasser scheidet sich das Semicarbazon als bald erstarrendes Öl aus, das nach dem Umkristallisieren aus verdünntem Alkohol bei 136 bis 138° sehmilzt.

Ein zur Identifizierung ebenfalls gut geeignetes Derivat wird erhalten, wenn man Methylheptenon bei Gegenwart von Natronlauge mit Brom behandelt'); es bildet sich dabei durch Anlagerung von unterbromiger Säure und gleichzeitige Substitution die

<sup>)</sup> Wal ach, Liebigs Annalen 276 (1893), 171.

<sup>&#</sup>x27;) Tiemann u. Semmler, Berl. Benchte 28 (1895), 2128.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 258 (1890), 326.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 28 (1895), 2124,

<sup>9)</sup> Tiemann n. Semmler, Berl, Berichte 26 (1893), 2723.

gut kristallisierende Verbindung C<sub>x</sub>H<sub>12</sub>Br<sub>2</sub>O-OH. Zu ihrer Darstellung schüttelt man 3 g Keten mit einer Lösung von 3 g Natriumhydroxyd und 12 g Brom in 100 bis 120 ccm Wasser; die sich zunächst als schweres, aber bald erstarrendes Öl abscheidende Verbindung wird mit Äther aufgenommen, die Lösung mit verdünnter Natronlauge geschüttelt, und der bei ihrem Eindunsten bleibende Rückstand aus Ligroin, unter Zugabe von Tierkohle, umkristallisiert. Der Schmelzpunkt der rein weißen, bei längerem Außbewahren sich allmählich zersetzenden Verbindung liegt bei 98 bis 99".

Eine Methode zum Nachweis von Methylheptenon bei Anwesenheit von Citronellal und Citral ist von T'emann') angegeben worden. Sie berüht darauf, daß Methylheptenon weder mit einer verdünnten noch mit einer konzentrierten Lösung von Natriumsulfit und Natriumbicarbonat reag'ert, währeno die he den anderen Verbindungen dem Gemisch durch Schütteln mit diesen Lösungen nacheinander entzogen werden können.

### Aromatische Ketone.

Diese Ketone spielen als Bestandteile von atherischen Ölen nur eine ganz untergeordnete Rolle. Zu erwähnen sind die folgenden:

o-Oxyacetophenon, CH, CO C, H, OH, und möglicherweise sein Methyläther sind im Öle von *Chione glabra* enthalten. Sdp. 160 bis 165" (34 mm). Mit Eisenchlorid entsteht eine tiefrote Färbung, mit Bromwasser ein gelber, kristallinischer Niederschlag. Das Oxim schmilzt bei 112", das Phenylhydrazon bei 108", Beim Schmelzen mit Kali entsteht Salicylsäure (Smp. 155").

Anisketon (p-Methoxyphenylaceton),

CH, CO CH, C, H, OCH,

kommt v'elleicht im russischen Anisöl und im Bitterfenchelöl vor. Sdp. 263"; d., 1,095; das Oxim schmilzt bei 72".

<sup>9</sup> Berl. Berichte 32 (1899), 823,

## Alicyclische (hydroaromatische) Ketone.

Carvon, C., H., O., kommt zu etwa 50 bis 60" a im Kümmelül in seiner rechtsdrehenden Modifikation vor, auch im Dillöl ist diese in beinahe gleicher Menge enthalten. 1-Carvon ist seltener und ist im Kuromojiöl und Krauseminzol aufgefunden worden während inaktives Carvon bis jetzt nur im Gingergrasöl nachgewiesen ist; auch im spanischen Dillkrautöl ist das Vorkommen von Carvon beobachtet worden.

Um das Keton aus einem Öl in reinem Zustande abzuscheiden, kann man seine Eigenschaft benutzen, mit Schwefelwasserstoff eine kristallisierte Verbindung, (C<sub>n</sub> H<sub>1</sub>, O<sub>2</sub>·H<sub>2</sub>S, zu geben. Beim Sättigen eines Gemisches aus 20 Teilen Carvonfraktion, 5 Teilen Weingeist und einem Teil Ammoniak (d<sub>1a</sub> 0,90) scheidet sich Schwefelwasserstoff-Carvon aus; nach dem Absaugen und Umkristallisieren aus Methylalkohol wird es durch Kochen mit alkohol schem Kali zerlegt und das regenerierte Carvon durch Destillation im Wasserdampfstrom gereinigt. Eine etwas modifizierte Darstellungsweise gibt u. a. Wallach<sup>1</sup>) an.

Schr viel einfacher ge angt man zum Ziele, wenn man das Carvon aus dem Öle mit Hilfe von neutralem Natriumsultit abscheidet, womit Carvon eine in Wasser lösliche Verbindung bildet. Das Öl wird mit der entsprechenden Menge einer konzentrierten wäßrigen Natriumsuhitlösung geschüttelt und das bei der Reaktion frei werdende Natriumhydroxyd von Zeit

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 305 (1899), 224,

zu Zeit mit einer verdünnten Säure neutral siert. Ist der Prozeß beendet, so werden die nicht in Reaktion getretenen Anteile durch mehrmaliges Ausätnern der Lösung entfernt und hierauf das Carvon mit Natronlauge wieder abgespalten und mit Wasserdampf übergetrieben. Dieses Verlahren kann auch zur quantitativen Bestimmung des Carvons dienen (vgl. im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle").

Künstlich sind Carvon und seine Derivate auf verschiedenen Wegen erhalten worden, doch würde ein näheres Eingehen auf die Beziehungen, die zwischen Carvon, Pinen, Limonen, Pinel

und Terpineol bestehen, zu weit führen.

Carvon ist eine farblose, ausgesprochen nach Kümmel riechende Flüssigkeit, die in starker Kälte erstarrt ); ihre physikalischen Eigenschaften sind im Laboratorium von Schimmel 4 Co. wie folgt ermitteit worden:

Aus Kümmelöl dargestelltes, aurch die Sulfitverbindung gereinigtes d-Carvon:

Sdp, 230" (755 mm), 91" (5 bis 6 mm),  $d_{sh}$  0,9645,  $a_{p} + 50^{o}57'$ ,  $n_{prov}$  1,49952.

Aus Krauseminzöl abgeschiedenes, durch die Sulfitverbindung gereinigtes l-Carvon:

Sdp. 230 bis 231" (763 mm),  $d_{10}$ , 0,9652,  $c_{10} = 50$ " 40",  $n_{100}$ , 1,4988, löslich in 17 Vol. 50-prozentigen und in 4 Vol. 60 prozentigen Alkohols.

Technische Präparate eigener Fabrikation:

 $d_{13}$ , 0,963 bis 0,966,  $a_1 = 57$ °30' bis — 00",  $n_{100} = 1,497$  bis 1,500, löslich in 16 bis 20 Vol. 50-prozentigen, in 4 Vol. 60-prozentigen und in 1,5 bis 2 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Carvon ist ein ungesättigtes Keton, das mit Salzsäure eine flüssige") und mit Bromwasserstoff eine bei 32" schmelzende Verbindung bildet"); aus der letzteren entsteht durch Abspaltung von Bromwasserstoff ein mit Carvon isomeres Keton  $C_1, H_{11}, O_2$ , das Eucarvon"). Die durch Einwirkung von Brom aus dem Brom-

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 252 (1889), 129, Anni.

<sup>9</sup> Goldschmidt u. Risser, Berl. Berichte 20 (1887), 487, 2071.

<sup>1</sup> Ibidem 2071; Baeyer, Berl, Berichte 27 (1804), 811.

Baeyer, Berl, Berichte 27 (1894), 811; Wallach, Liebigs Annalen 305 (1899), 234; 339 (1905), 94.

wasserstoffcarvon entstehenden Körper, wie das Tribromid,  $C_{10}H_{11}O\cdot HBr\cdot Br_0$ , das Tetrabromid,  $C_{10}H_{11}OBr_0$ , und das Pentabromid,  $C_{10}H_{11}OBr_0$ , sind von Wallach') untersucht worden.

Carvon gibt mit Bisulfit Salze der Carvondihydrosulfonsäure und addiert auch schweflige Säure. Mit Hydroxylamin liefert es ein gut kristallisierendes Oxim²), das, wenn es aus dem optisch aktiven Keton gewonnen ist, bei 72"³) schmilzt; durch Vereinigung gleicher Mengen d- und I-Carvoxim entsteht inaktives Carvoxim vom Smp. 93"¹).

Bei der Darstellung des Carvoxims ist darauf zu achten, daß dabei kein allzu großer Überschuß von Hydroxylamin angewandt wird, da sich sonst auch eine additionelle Verbindung von Carvoxim mit Hydroxylamin, C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NOH·NH<sub>2</sub>OH, (Smp. 174 bis 175"), bildet"). Wenn das frisch dargestellte Oxim nicht alsbald erstarrt, kann man es manchmal durch Übertreiben mit Wasserdampf zur Kristallisation bringen. Künstlich werden die Oxime des Carvons aus Limonen- and Dipentennitrosochlorid durch Abspaltung von Flalogenwasserstoff erhalten"). Phenylhydrazin gibt mit Carvon ein bei 109 bis 110 schmelzendes Phenythydrazon ), während Semicarbazid sich mit d- und l-Carvon zu Semicarbazonen verbindet, eie bei 162 bis 163" schmelzen"). Das Semicarbazon des i-Carvons schmilzt im Gegensatz zum i-Carvoxim niedriger als die aktiven Verhindungen, nämlich bei 154 bis 156").

Durch Einwirkung von überschüssigem freiem Hydroxylamin auf Hydrobromcarvon und darauf folgende Abspaltung von Brom-

<sup>1)</sup> Liebigs Annalen 286 (1895), 119,

<sup>7</sup> Goldschmidt, Berl. Berichte 17 (1884), 1578; Harries, Meyer-Jaconson, Lehrbuch der organischen Chemie, Leipzig (1902), Bd. II. Teil I, S. 939.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 246 (1888), 226.

<sup>9</sup> Wallach, ibidem 245 (1888), 268.

Wallach a. Schrader, Liebigs Annalen 279 (4894), 368; Harries o. Jablonski, Berl. Berichte 31 (1898), 1384; Harries, ibidem 1810.

<sup>&</sup>quot;) Goldschmidt n. Zürrer, Berl. Berichte 18 (1885), 2220; Wallach, Liebigs Annalen 245 (1888), 256, 268; 246 (1888), 226.

<sup>3)</sup> Baeyer, Berl, Berichte 27 (1894), 811; s. dazu Goldschmidt, ibidem 17 (1884), 1578.

<sup>)</sup> Baeyer, ibidem 27 (1894), 1923.

<sup>&</sup>quot;) Bacyer, ibidem 25 (1895), 640.

wasserstoff entsteht Isocarvoxim, Smp. 142 bis 143" '), das durch verdünnte Säuren in eine aromatische Base, das Carvolin, übergeht ').

Durch Reduktion mit Natrium in alkoholischer Lösung geht Carvon nicht, wie zu erwarten wäre, in den Alkohol  $C_{10}H_{10}O$ , Carveol, über, vielmehr werden sofort 4 Wasserstoffatome unter Bildung von Dihydrocarveol,  $C_{10}H_{10}O$ , aufgenommen. (S. Seite 402). Reduziert man mit Zinkstaub in alkoholisch-alkalischer Lösung, so werden zwar 2 Atome Wasserstoff angelagert, aber die entstehende Verbindung ist kein Alkohol, sondern ein Keton  $C_{10}H_{10}O$ , Dihydrocarvon?). Als Nebenprodukt entsteht ein bimolekulares Keton, das  $\alpha$ -Dicarvelon, Smp. 148 bis  $149^{6.0}$ ).

Beim Schütteln von Carvon mit 40-prozentiger Schwefelsäure entsteht das bei 41 bis 42" schmelzende Oxydihydrocarvon"). Durch Kaliumpermanganat wird Carvon zu Oxyterpenylsäure, C, H<sub>12</sub>O<sub>a</sub>, (Smp. 190 bis 192") oxydiert"). Hieraus und aus den Oxydationsergebnissen, die Tiemann u. Semmler ) bei Dihydrocarvon und Dihydrocarvon erzielten, haben die Genannten für Carvon als wahrscheinlichste die obige, bereits früher von Wagner aufgestellte Formel abgeleitet.

Beim Erhitzen von Carvon mit Schwefelsäure, Phosphorsäure, Phosphoroxychlorid, Zinkchlorid oder Alkalien geht Carvon in das Benzolderivat Carvaerol, C<sub>a</sub>H CH<sub>a</sub><sup>-1</sup> OH<sup>-2</sup> C<sub>a</sub>H<sub>a</sub><sup>-1</sup>, über. Eine ännliche Atomverschiebung findet im Oxim des Carvons statt, wenn es mit alkoholischer Schwefelsäure gekocht oder mit einer starken Alkalilösung auf 230 bis 240° erhitzt wird; dabei geht es in Carvaerylamin über"). Beim Eintragen in konz. Schwefelsäure wird Carvoxim in p-Amidothymol, Smp. 173 bis 174″, umgelagert").

<sup>9</sup> Goldschmidt u. Kisser, Berl Berichte 20 (1887), 2073.

<sup>5</sup> Goldschmidt, shidem 26 (1893), 2086; Wallach, Liebigs Annalen 346 (1906), 266.

<sup>)</sup> Wallach u. Schrader, Liebigs Annalen 279 (1804), 377.

h Wallach a. Schrader, ibidem 380; Wallach, ibidem 305 (1899) 223

<sup>1</sup> Rupe B, Schlochoff, Berl, Berichte 38 (1905), 1719.

<sup>&</sup>quot;) Best, Berl, Berichte 27 (1894), 1218; Wallach, ibiden 1495.

i Berl. Berichte 25 (1895), 2148.

<sup>&</sup>quot;) Wallach, Liebigs Amalen 275 (1803), 118; 279 (1804), 574.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 279 (1894), 369.

Wird Carvon mit Ammoniumformiat erhitzt, so bildet sich Dihydrocarvylamin<sup>1</sup>), dieselbe Verbindung entsteht, wenn Carvoxim mit Natrium in alkoholischer Lösung reduziert wird<sup>2</sup>).

Carvon hat einen so charakteristischen Geruch, daß man es sofort daran erkennen kann. Will man es rein aus Fraktionen eines ätherischen Öles abscheiden, so kann dies mit Hille von Schwefelwasserstoff oder von neutralem Natriumsulfit geschehen (S. o.); bemerkt sei, daß die Schwefelwasserstoffverbindung nicht, wie Beyer") angibt, bei 187" schmilzt, sondern erst bei 210 bis 211").

Pulegon, ein Keton C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> O, ist bisher nur in Öten von Labiaten aufgefunden worden, in denen es oft in großer Menge und häufig in Gemeinschaft mit Menthol und Menthon verkommt. Poleiöl enthält etwa 80° o davon, auch Diptam-Dostenöl besteht zum großen Teil aus Pulegon, außerdem ist es nachgewiesen worden in den Ölen von Hedeoma pulegioides, Pycnanthemum lanceolatum, Bystropogon origanifolius und Calamintha Nepeta. In allen diesen Ölen kommt es nur in der rechtsdrehenden Form vor. Im canadischen Minzenöl, japanischen Pfefferminzöl

Leuckart u, Bach, Berl, Berichte 20 (1887), 115; Wallach, Berl, Berichte 24 (1891), 3984.

<sup>&</sup>quot;) Waltach, Liebigs Annalen 275 (1803), 119.

<sup>1)</sup> Arch. der Pharm. 221 (1883), 285.

Claus u, Fahriou, Journ. f., prakt. Chem. II. 39 (1889), 365; Bericht von Schimmel & Co. April 1898, 29, Ann.

und im Majoranöl hat man gleichfalls Pulegon nachgewiesen, es fehlen hier aber Angaben über die Drehung.

Da Polciöl wesentlich aus Pulegon besteht, so kann man dieses Keton schon durch fraktionierte Desullation des Öles ziemlich rein crhalten; reiner gewinnt man es aus der Bisulfitverbindung, die sich beim längeren Schütteln des mit Alkohol († Vol.) verdünnten Polciöls mit Natriumbisulfitlösung ausscheidet †), oder aus seiner Verbindung mit neutralem Natriumsulfit; seine Reaktionsfähigkeit mit letzterem ermöglicht auch seine quantitative Bestimmung (vgl. hierüber im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle" unter Ketonbestimmung). Auch das durch Säuren spaltbare Semicarbazon kann zur Reinigung von Pulegon benutzt werden.

Synthetisch ist Pulegon auf Umwegen aus Citronellal dargestellt worden?); ein anderes, mit dem natürlichen nicht identisches Keton hat Wallach?) bei der Kondensation von 1,3-Methyl-

cyclohexanon mit Aceton erhalten.

Pulegon ist eine anfangs farblose, bei längerem Stehen sich schwach geiblich färbende Flüssigkeit von an Menthon er innerndem, pfefferminzähnlichem, säßlichem Geruch.

Für das nur durch Destillation gereinigte Keton fanden

Beckmann und Pleissnert):

Sdp. 130 bis 131" (60 mm),  $d_{\rm m}=0.9323, |\alpha|_{\rm b}+22.80$ ",  $n_{\rm b}=1.47018$ .

Barbier') gibt an:

Sdp. 222 bis 223",  $d_{sa}$  0,9293,  $[a]_p \sim 25$ "15'.

Für das aus der Bisuffitverbindung dargestellte Pulegon ermittelten Bacyer und Henrich"):

Sdp. 100 bis 101° (15 mm),  $|a|_0 + 22.94$ °, and Wallach<sup>7</sup>):

Sdp. 221 bis 222", d 0,936, n<sub>1</sub>, 1,4846.

9 Baeyer, Berl, Berichte 28 (1895), 652.

<sup>9</sup> Tiemann u. Schmigt, Berl. Berichte 29 (1896), 913; 30 (1897), 22

<sup>)</sup> Berl, Berichte 29 (189a), 1597, 2955; Liebigs Annalen 300 (1898), 267

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 262 (1891), 3, 4, 20.

<sup>)</sup> Compt. rend. 114 (1892), 126.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 25 (1895), 653.

<sup>7)</sup> Ibidem 1965.

lm Laboratorium von Schimmel & Co. wurde an technischen Präparaten eigener Fabrikation beobachtet:

 $d_{16} = 0.939$  bis 0.941,  $v_{15} + 20$  bis  $+ 23^{\circ}$ ,  $n_{190} = 1.484$  bis 1.488, löslich in 4.5 Vol. 60- und in 1.5 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Für ein reines, aus der Sulfitverbindung regeneriertes Präparat wurde bestimmt:

Sdp. 224" (750 mm), 93 bis 94" (8 bis 9 mm), 85" (5 mm), d<sub>10</sub> 0.9405, a<sub>10</sub> = 20"48', n<sub>1090</sub>, 1,48796.

Als ungesättigte Verbindung liefert Pulegon mit Brom ein, flüssiges, Dibromid, aus dem durch Kochen mit Natriummethylat Pulegensäure, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>, entsteht, von der sich eine große Reihe von Derivaten ableiten, und die als Ausgangspunkt für ausgedehnte Untersuchungen gedient hat. Mit Chlor- und Bromwasserstoff entstehen kristallisierende Additionsprodukte<sup>1</sup>).

Pulegon zeigt den Charakter eines Ketons; bei vorsichtiger Reduktion mit Natrium in alkoholischer Lösung bildet sich jedenfalls zunächst der Alkohol C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O, Pulegol<sup>2</sup>), bei weiterer Wasserstoffzufuhr entsteht das gesättigte L-Menthol, C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O<sup>3</sup>).

Wird Pulegon mit wasserfreier Ameisensäure oder mit Alkali gekocht oder mit Wasser im Autoklaven auf 250° erhitzt, so wird es unter Wasseraufnahme in Aceton und 1,3-Methylcyclohexanon, C. H<sub>12</sub>O, gespaten<sup>4</sup>).

Pulegon reagiert zwar mit Hydroxylamin, doch ist ein Oxim des normalen Ketons noch nicht bekannt. Was man bisher dafür hielt, ist Isopulegonoxim, da, wie Wallach") nachwies, bei Gegenwart von Alkali und Hydroxylamin eine Isomerisation des Pulegons zu (aktivem) Isopulegon eintritt. Gleichzeitig wird das Pulegon hierbei durch das Alkali ziemlich weitgehend in der oben angegebenen Weise hydrolytisch gespalten, so daß die Ausbeute an Oxim sehr zu wünschen übrig läßt. Die besten Resultate erhielt Wallach") nach folgender Vorschrift:

<sup>)</sup> Beckmann u. Pleissner, Liebigs Amalen 262 (1891), 21; Baeyer u. Henrich, Berl. Berichte 28 (1895), 653.

<sup>3</sup> Tiemann u. Schmidt, Berl, Berichte 29 (1890), 914.

<sup>)</sup> Beckmann u. Pleissner, loc. cit. 30.

h Wallach, Liebigs Annalen 289 (1896), 338; 365 (1909), 243.

<sup>1)</sup> Liebigs Annalen 365 (1909), 240.

<sup>&</sup>quot;) Ib dem 244.

10 g Pulegon werden in 30 ccm absoluten Alkohols gelöst, eine Auflösung von 30 g lestem Kali in 20 ccm Wasser hinzugefügt und sodann eine Auflösung von 1 g Hydroxylaminehlorhydrat in 1 ccm Wasser möglichst schnell eingetragen. Dabei ist aber darauf zu achten, daß bei diesen Operationen die Temperatur der Reaktionsmasse 75" nicht überschreitet. Erst zuletzt wird das Produkt noch etwa 10 Minuten lang auf dem Wasserbad auf 85" erwärmt.

Nach dem Erkalten gießt man die Masse auf Eis und über läßt sie ein ge Zeit sich selbst. Dann äthert man das Oxim, das sich gewöhnlich in großen Flocken abscheidet, aus, destilliert von der abgehobenen ätherischen Lösung den Äther ab und unterwirft den Rückstand der Dampfdestillation. Das mit den Wasserdämpfen übergehende Oxim scheidet sich in der Vorlage sofort in Form feiner Nadeln ab, die auf Asbest abfiltriert und umkristallisiert werden. Aus Äther und Ligroin umkristallisiert, schmitzt es bei 120 bis 121". Durch häufiges Umkristallisieren aus Methylalkohol ist es Wallach gelungen, den Schmelzpunkt schließlich auf 123 bis 124" zu bringen. Das Oxim ist linksdrehend, [4]heer 25,833". Beim Erwärmen des Oxims mit Oxalsäure erhält man Isopulegon, während durch Erhitzen mit Schwefelsäure Pulegon wieder zu Pulegon invertiert.

Außer diesem Oxim sind noch zwei weitere Reaktionsprodukte des Pulegons mit Hydroxylamin bekannt, nämlich eine bei 155 bis 157 schmelzende, durch Anlagerung von Hydroxylamin an die Doppelbindung im Pulegon entstehende Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>O,NH,OH<sup>3</sup>) und ein Dioxim (Oxaminooxim), C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>NOH, NH,OH, vom Smp. 118°°).

Das durch Einwirkung von Semicarbazid auf Pulegon entstehende Semicarbazon schmilzt bei 167,5 bis 168"). Es ist in Äther schwer löslich.

Schneller und einfacher soll nach Baeyer und Henrich") der Nachweis durch das charakteristische Bisnitrosopulegon zu

<sup>4)</sup> Beckmann u. Pleissner, Lichigs Annalen 262 (1841), 6; Wallach, ibidem 365 (1909), 246.

<sup>2)</sup> Semm er, Berl, Berichte 35 (1905), 140,

<sup>&</sup>quot;) Wallach, Liebigs Annalen 365 (1904), 240.

Berl, Berichte 28 (1895), 654, vergl, Bueyer a, Prentice, Berl, Berichte 29 (1896), 1078; Gage, Pharm. Review 16 (1898), 413.

Ketone, 465

führen sein. Um dieses darzustellen wird eine durch eine gute Kältemischung abgekühlte Lösung von 2 ccm Pulegon oder pulegonhaltigen Öles in 2 ccm Ligroin und 1 ccm Amytnutrit mit einer ganz geringen Menge Salzsäure versetzt; nach kurzer Zeit sell sich die Bisnitrosoverbindung in Gestalt feiner Nadeln vom Smp. 81,5" abscheiden, die durch Aufstreichen auf poröse Tonplatten und Waschen mit Petroläther rein zu erhalten sind; beim Umkristallisieren zersetzen sie sich. Isopulegon gibt diese Reaktion nicht.

Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat geht Pulegon unter Abspaltung von Aceton in aktive, bei 84 bis 85" schmelzende 3-Methyladipinsäure, C, H,,,O, über; diesem Ergebnis entsprechend hat Semmler') dem Pulegon die oben befindliche Formel gegeben, die die leichte Spaltbarkeit in Aceton und Methylhexanon erklärlich erscheinen läßt.

# CH<sub>3</sub>

Isopulegon.

Dieses Keton, das bisher noch nicht in ätherischen Ölen gefunden worden ist, soll hier nur kurz erwähnt werden. Es läßt sich in der auf S. 464 beschriebenen Weise aus Pulegon über das Ox'm darstellen. Außerdem kann man es aus Pulegonhydrobromid durch Behandlung mit basischem Bleinitrat gewinnen") oder aus Citronellal durch Überführung desselben

<sup>9</sup> Berl, Berichte 45 (1892), 3515,

<sup>)</sup> Harries u. Roeder, Berl. Berichte 32 (1899), 3368. Gridemeister, Die äthenschen Ole.

in Isopulegol (s. S. 403) und Oxydation des letzteren zu Isopulegon<sup>4</sup>).

Während nach den beiden erstgenannten Methoden ein einheitliches, aktives Produkt erhalten wird, entsteht bei der Umwandlung von Citronellal in Isopulegon ein Gemisch von aktivem und inaktivem Keton, deren Mengenverhältnis zueinander je nach den Versuchsbedingungen wechselt. Das aktive Isopulegon liefert ein gleichfalls aktives Oxim vom Smp. 120 bis 121" (resp. 123 bis 124", s. S. 464), das inaktive ein inaktives Oxim, dessen Schmelzpunkt Wallach zu 138 bis 139". ermittelte. Die Trennung der beiden Oxime gehngt nach Wallach am besten durch häufiges Umkristallisieren aus Methylalkohol, worin das niedrig schmelzende Oxim leichter löstien ist; es ist aber nur schwer völlig frei von dem höher schmelzenden Oxim zu erhalten und zeigt daher meist einen unscharfen Schmelzpunkt.

Dem aktiven Isopulegon entspricht ein in Äther leicht lösliches, bei 172 bis 174' schmelzendes Semicarbazon, dem inaktiven ein in Äther schwer lösliches vom Smp. 182 bis 183".

Für ein aus d-Citronellal erhaltenes Isopulegon geben Tiemann und Schmidt') folgende Eigenschaften an:

Sdp.  $90^{\circ}$  (12 mm),  $d_{\rm train} = 0.9213$ ,  $e_{\rm p} \pm 10^{\circ}15'$ ,  $n_{\rm p} = 1,4690$ .

Harries und Roeder') beobachteten an einem aus Pulegonhydrobromid gewonnenen Präparat:

Sdp. 98 bis 100" (13 mm),  $d_{10.5}$ , 0,9192,  $u_p = 7$ "8'.

Zur Charakterisierung können die erwähnten Derivate dienen.

 Fremann u. Schmidt, Berl, Berichte 30 (1897), 22; Tiemann, ibidem 32 (1899), 825.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 365 (1909), 253. Harries in Roeder nahmen die Existenz zweier stereoisomerer Retone, et and Alsopulegon, an. Berl. Berichte 32 (1899), 3362. Ersteres ist mit dem aktiven, leizteres mit dem inaktiven Isopulegon identisch.

h Harries u. Roeder sowie Semmler fanden 143°, was Wa lach (loc. cit.) darauf zurückführt, daß diese Beobachter von aktiven Bestandteilen ganz freie Präparate in Händen halten.

<sup>9</sup> Ber, Berichte 30 (1897), 28.

<sup>7</sup> loc. cit. 3371.

### Dihydrocarven.

Dieses Keton wurde erst in neuerer Zeit im Laboratorium von Schimmel & Co.') im Kümmelöl nachgewiesen.

Künstlich wird es erhalten aus Dihydrocarveol durch Oxydation mit Chromsäure in Eisessiglösung\*) oder durch direkte Reduktion des Carvons mit Zinkstaub und Alkali oder Eisessig\*); nebenbei entsteht immer ein wenig Dihydrocarveol.

Dihydrocarvon verbindet sich leicht mit Natriumbisulfit") und läßt sich mit Hilfe dieser Verbindung in reinem Zustande gewinnen.

Es ist eine gleichzeitig nach Menthon und Carvon riechende Flüssigkeit, für die Wallach (loc. cit.) folgende Eigenschaften angibt:

Sdp. 221 bis 222", dp. 0,928, npp. 1,47174. Die Drehung wechselt je nach dem Ausgangsmaterial, d-Carvon liefert linksdrehendes, l-Carvon rechtsdrehendes Dihydrocarvon.

Schimmel & Co. (loc. cit.) führen für ein aus Kümmelöl isoliertes Dihydrocarvon folgende Konstanten an:

Sdp. 221 " (735,5 mm),  $d_{10}$  0,9297,  $a_{10} = 16^{\circ}18'$ ,  $n_{100}$  1,47107.

Als charakteristische Verbindungen sind zu erwähnen: Das Dibromid, das sich nach Wallach!) leicht bildet durch Eintropfen von Brem in die Lösung von Dihydrocarvon in Eis-

<sup>4)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Apri. 1905, 50.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Wallach, Liebigs Annalen 275 (1893), 115.

<sup>9</sup> Wallach n. Schrader, ibidem 279 (1894), 377.

<sup>)</sup> Ibidem 279 (1894), 389; 286 (1895), 127.

essig-Bromwasserstoffsäure. Die aktiven Modifikationen des Dibromids schmelzen bei 69 bis 70", das razemische Gemisch bei 96 bis 97". Das aktive Oxim schmilzt bei 88 bis 89", das razemische Gemisch bei 115 bis 116". Die Oxime drehen in demselben Sinne wie die zugehörigen Ketone'). Der Schmelzpunkt des Semicarbazons wird von Wallach') zu 189 bis 191", von Harries und Roeder') für ein mit Äther gewaschenes Präparat zu 201 bis 202" angegeben. Zur Charakterisierung des Dihydrocarvons können, neben den Konstanten, die erwähnten Verbindungen diesen.

Menthon, C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>, O kommt in beiden optischen Modifikationen in der Natur vor. Als d-Menthon hat man es nachgewiesen im Ölvon *Barosma pulchellum* und im Pennyroyal- oder amerikanischen Poleiöl (von *Hedeoma pulegioides*); als I-Menthon im Réunion-Geraniumöl, Buccoblätteröl, Pfellerminzöl und Pennyroyalöl. Im Poleiöl (von *Mentha Pulegium*), im Ölvon *Bystropogon origanitolius* und im Cassieblütenöl (?) ist gleichfalls Menthon gefunden worden, in den betreffenden Arbeiten ist aber die Drehung nicht angegeben.

Da sich Menthon mit Bisulfiten nicht verbindet und durch fraktionierte Destillation allein von den begleitenden Verbindungen nicht zu befreien ist, so kann es nur mit Hilfe seines Oxims oder

<sup>)</sup> Wallach, Liebigs Annalen 275 (1893), 117; 279 (1894), 381.

n Berl, Berichte 28 (1895), 1960.

<sup>1 [</sup>bidem 32 (1899), 3372, Anm.

Semicarbazons aus den betreffenden Ölfraktionen isoliert werden; es ist jedoch zu beachten, daß sich bei der Spaltung dieser Verbindungen, die meist durch verdünnte Schwefelsäure bewirkt wird, das Drehungsvermögen des Ketons ändert.

Durch Oxydation des Menthols mit dem von Beckmann empfohlenen Chromsäuregemisch gelangt man leicht zu reinem I-Menthon mit normalem Drehungsvermögen!).

Auf synthetischem Wege ist Menthon mehrfach erhalten worden.

Reines Menthon ist eine leicht bewegliche, wasserhelle Flüssigkeit, die Pfefferminzgeruch und sehwach kühlenden, bitteren Geschmack besitzt. Für das aus Menthol durch Oxydation gewonnene Keton fand Beekmann:")

Sdp. 207",  $d_{g_0} = 0.8960$ ,  $[a]_{ng_0} = 28.18$ ",  $n_{p,g} = 1.4525$  und ferner Binz:

 $d_{zz} = 0.8934, [a]_{021} = 27.67$ ").

Das aus dem Semicarbazon (Smp. 184°) regenerierte Menthon besitzt nach Wallach:

Sdp. 208°, d 0,894, n, 1,4496').

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurde beobachtet:  $d_{\rm in}=0.894$  bis 0.899,  $u_{\rm in}=20^{\circ}27'$  bis  $=26^{\circ}10'$ ,  $n_{\rm igo}=1.450$  bis 1.451, löslich in 3 Vol. 70-prozentigen Ałkohols.

$$d_{10} = 0.8971, \ \alpha_{10} = 20^{\circ}10', \ |\alpha|_{10} = 29.17''.$$

Wird 1-Menthon bei niederer Temperatur mit konzentrierter Schwefelsäure behandelt, so geht es in das rechtsdrehende Isomere über "). Auf diese Weise erhielt Beckmann scheinbar ein d-Menthon von gleicher Drehungsintensität ( $|a|_0$ , 428,1") wie das angewandte 1-Menthon ( $|a|_0$ , 22,5"); es stellte sich aber heraus, daß ersteres nicht der optische Antipode des letzteren war, sondern aus einem Gemisch von unverändertem 1-Menthon mit einem stärker drehenden d-Isomenthon bestand. Ein sehr hoch drehendes d-Isomenthon bekam er auf folgendem Wege: Menthonoxim wurde reduziert, das dabei entstehende Menthyl-

<sup>4</sup> Beckmann, Lieb gs Annalen 250 (1889), 325,

<sup>)</sup> loidem, 327.

<sup>&</sup>quot;l Zeitschr, f. physik, Chem. £2 (1893), 727,

<sup>9</sup> Berl, Berichte 28 (1895), 1963.

<sup>7)</sup> Beckmain, loc. cit. 334,

amin mit salpetriger Saure behandelt und das gebildete Menthol oxydiert. Das Isomenthon zeigte die spezif sche Drehung + 93,2").

Beckmann ist der Ansicht, daß dieser Drehungswechsel durch Behandlung mit Säuren unter intermediärer Enofisierung erfolgt; dafür spricht auch die Beobachtung von Mannich und Hängu"), daß sich aus I-Menthon ( $|a|_1=22,4$ ") durch fängeres Erhitzen mit Acetanhydrid auf 240" der Ester des I-Methyl-4-methoäthyleyelohexen-(2 oder 3)-ol-3 (Sdp. 98" bei 11 mm;  $a_1=6.65$ ") hildet, aus dem durch Verseifung ein rechtsdrehendes Menthon ( $a_1=1,54$ " im 20 mm-Rohr) entsteht.

Überhaupt ist die Veränderlichkeit des Drehungsvermögens bei Einwirkung von Säuren oder Alkalien auf Menthon sehr bemerkenswert.

Bei der Reduktion mit Natrium in alkoholischer Lösung geht es in den zugehörigen sekundären Alkohol I-Menthol  $C_{\rm tot}H_{\rm en}O$ , über; daneben entstehen geringe Mengen eines schwach rechts drehenden Isomenthols, bei Verwendung ind Iferenter Lösungsmittel auch das bei 94° schmelzende Menthopinakon ).

Mit Hydroxylamin in alkoholisch-wäßriger Lösung kondensiert sich das 1-Menthon leicht zu dem bei 60 bis o1" schmelzenden I-Menthonoxim<sup>4</sup>); die anderen Modifikationen des Menthons geben höher schmelzende oder flüssige Oxime.

Wird das Oxim mit wasserentziehenden Mitteln behandelt, so geht es in ein aliphatisches Nitril, C,H,, CN, über, das bei weiterer Umwandlung Verbindungen liefert, die große Ähn.ichkeit mit den Gliedern der Citronellalreihe aufweisen"). Durch Umlagerung mit konzentrierter Schwefelsäure entsteht aus dem I-Menthonoxim ein Laktam, das Menthonisoxim, Smp. 119"").

Semicarbazid reagiert auf Menthon unter Bildung des in Nadeln kristallisierenden, bei 184" schmelzenden Semicarbazens ).

Berl, Berichte 42 (1909), 847.
 Berl, Berichte 41 (1908), 570.

9 Beckmann, Journ, I. prakt. Chem. II, 54 (1897), 18, 30,

9) Beckmann, Liebigs Annalen 250 (1889), 330; Wallach, Liebigs Annalen 277 (1893), 157; 278 (1894), 304.

9) Wallach, Liebigs Annalen 278 (1894), 308; 296 (1897), 120; 312 (1900), 171.

<sup>9</sup> Beckmann u. Mehrländer, Berl. Berichte 20 (1887), 1508; Wallach, Liebigs Annalen 278 (1894), 304.

Waltach, Berl, Berichte 28 (1895), 1903; Beckmann, Liebigs Annalen.
 289 (1896), 366.

Zu erwähnen sind auch das Thiosemicarbazon vom Smp 155 bis 157" und das bei 177" schmelzende Semioxamazon.

Wird Menthon mit einer Lösung von Chromsäure in Eisessig oxydiert, so bildet sich zunächst eine flüssige Ketonsäure C<sub>m</sub>H<sub>1</sub>,O<sub>2</sub> (Keto- oder Oxymenthylsäure)<sup>1</sup>), die bei weiterer Oxydation mit Kaliumpermanganat oder Chromsäuregemisch in die zweibasische 3-Methyladipinsäure (3-Pimelinsäure Arths)<sup>2</sup>) übergeht, also in dasselbe Abbauprodukt, das auch aus Pulegon und Citrone lal entsteht.

Läßt man Isoamylnitrit und Salzsäure in der Kälte auf Menthon einwirken, so bildet sich neben Bisnitrosomenthon,  $(C_{to}H_{15}O\cdot NO)_2$ , Smp. 112,5", das bei 103" sehmelzende Oxim der Ketomenthylsäure, des ersten Oxydationsproduktes des Menthons").

Wirkt Brom (2 Mol.) auf Menthon (1 Mol.) in Chloroformlösung ein, so entsteht ein kristallisierendes Dibrommenthon, C<sub>10</sub>H <sub>10</sub>Br<sub>2</sub>O (Smp. 79 bis 80"), das durch Abspaltung von Bromwasserstoff mittels Chinolin in Thymol überführbar ist ').

Diese Umwandlungen, sowie auch die von Jünger und Klages") bewirkte Überführung des Menthons in 3-Chlorcymol, stehen im Einklang mit der ihm zugeschriebenen, obenstehenden Formel, die auch die Verwandtschaft des Menthons mit dem Pulegon zum Ausdruck bringt.

Um Menthon zu identifizieren, benutzt man entweder das Semiearbazon oder das Oxim, deren Darstellung in üblicher Weise erfolgt. Zur weiteren Charakterisierung kann man das Keton zu Menthol reduzieren und dieses in den Benzoësäureester überführen (s. Menthol). Über quantitative Menthonbestimmung siehe im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle" unter Ketonbestimmung.

<sup>)</sup> Beckmann u. Mehrlander, Liebigs Annalen 289 (1896), 368.

<sup>&#</sup>x27;) Arth, Annales de Chim, et Phys. VI. 7 (1886), 433; Beckmann u. Mehrländer, loc, cit. 378; Manasse u. Rupe, Berl. Berichte 27 (1894), 1818.

Baeyer n. Manasse, Berl. Berichte 27 (1894), 1913, 1914; s. auch Baeyer n. Ochfer Berl. Berichte 29 (1896), 27.

<sup>1)</sup> Beckmann u. Fickelberg, Berl. Berichte 29 (1896), 418,

<sup>5)</sup> Berl, Berichte 29 (1896), 315.

Campher.

CH

H.C CH.

CH, C CH.

H.C CO

CH.

d-Campher, zum Unterschiede vom Borneocampher (d-Borneol) auch Japan- oder Laurineencampher genannt, wird neben Campheröl im Großen durch Destillation mit Wasserdampf aus dem Holze von Cinnamomum Camphora gewonnen; d-Campher ist außerdem gefunden worden im Siam-Cardamomenöl, amerikanischen Wurmsamenöl, Campherblätteröl, Sassafrasöl, Apopinöl (?), Rosmarinöl, Spiköl, Öl von Lavandula Stoechas, Réunion-Basilicumöt, Öl von Basilicum canum, Dalmatiner Salbeiöl; I-Campher in einem Salbeiöl (Salvia grandiflora 3). Öl von Artemisia Herba-alba, A. cana (?), Mutterkrautöl, Rainfarnöl und Öl von Blumea balsamilera; i-Campher im Öl von Chrysanthemum sinense var. japonicum. Auch liegen noch einige Angaben über das Vorkommen des Camphers vor, wobei aber die Drehungsrichtung nicht angegeben ist. So beim Öl von Piper camphorilerum, P. angustitolium var. oss.mum, Zimtwurzelöl und Seychellen-Zimtrincenöl. Erwähnt sei auch, daß Campher vielleicht durch ein Tier, Polyzonium rosalbum ausgeschieden wird1).

Synthetisch ist Campher durch trockne Destillation des Blei-\*) oder Calciumsalzes\*) der Homocamphersäme (Hallers Hydroxycamphocarponsäure) erhalten worden; diese Synthese

<sup>9</sup> Cook, Chem. Zentralol, 1901, I. 191.

<sup>)</sup> Haller, Contrib. à l'étude du campline. Thèse. Nancy 1879, p. 34. Bull. Soc. chim. III. 15 (1890), 324.

<sup>9</sup> Bredt u. v. Rosenberg, Liebigs Annalen 289 (1896) 5.

war aber eine nur teilweise, da die Homocamphersäure aus einem Derivat des Camphers dargestellt worden war. Von Komppa<sup>1</sup>) ist später eine vollständige Synthese des Camphers ausgeführt worden, indem es ihm gelang, auch die Camphersäure synthetisch zu gewinnen.

Campher läßt sich aus den Ölen oft schon durch Ausfrieren, eventuelt nach vorhergegangener Fraktionierung, abscheiden. Er bildet eine körnig-kristallinische, farbtose, durchscheinende Masse, die sehr zur Sublimation neigt, sich in organischen Lösungsmitteln leicht löst und einen charakteristischen Geruch besitzt. Kleine Stückehen auf Wasser geworfen rotieren lebhaft. Seine Eigenschaften sind nach den verschiedenen Beobachtern folgende:

dis. 0,9853 (an I-Campher bestimmt) 3;

Sinp. 176,3 bis 176,5% Sdp. 209,1" (759 mm, Quecksi berfaden ganz im Dampf)\*);

Sinp. 178,41, |a|<sub>b</sub> + 41,441 und -- 42,7611);

Smp. 175", Sdp. 204"");

Smp. 175", Sdp. 204",  $|e|_n \pm 44,22$ " in 20-prozentiger alkoholischer Lösung").

Der Weltverbrauch von Campher ist außerordentlich groß, namentlich werden zur Flerstellung von Celluloidwaren enorme Mengen verarbeitet, aber auch zur Fabrikation von rauchlosem Pulver, zu Desinfektions- und medizinischen Zwecken findet er ausgedehnte Verwendung. Dieser große Bedarf hat Veranlassung zu seiner synthetischen Darstellung aus Terpentinöl im Großen gegeben, und die Aufgabe ist auch gelöst worden. Im allgemeinen werden zwei Wege dazu eingeschlagen: Pinen wird entweder durch Salzsäure in Bornylchlorid übergeführt, das über Camphen und Isoborneol in Campher umgewandelt werden kann oder Pinen wird hierzu direkt in Ester des Borneols resp. Isoborneols verwandelt.

<sup>9</sup> Bert, Berichte 36 (1903), 4332; 43 (1908), 4470; Liebigs Annalen 368 (1909), 110; 370 (1909), 209.

<sup>9</sup> Chautard, Janresber, d. Chem. 1863, 555

<sup>&</sup>quot;) hoerster, Berl, Berichte 23 (1890), 2983.

<sup>9</sup> Haller, Compt. rend. 105 (1887), 229,

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Landolt, Liebigs Annalen 189 (1877), 333

<sup>&</sup>quot;) Beckmann, Liebigs Annalen 250 (1889), 353. Über den Einfluß der Natur des Lösungsmittels und der Konzentration auf das Drehungsvermogen s. Landolt loc. cit. u. Rimbach, Zeitschr. f. physik. Chem. 9 (1892), 701.

Der Campher hat überhaupt von jeher das Interesse der Chemiker erregt, und seine Literatur ist zu einem bedeutenden Umfange angewachsen. Dem Zwecke dieses Buches entsprechend, sollen hier nur die für seine Charakterisierung besonders geeigneten Verbindungen berücksichtigt werden.

Seiner chemischen Natur nach ist der Campher, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O, ein Keton, das sich nicht mit Bisulfit verbindet. Hydroxylamin reagiert damit unter Bildung des Oxims (s. u.), aus dem sich jedoch das reine Keton nicht wieder erhalten läßt, da es beim Behandeln mit Säuren Wasser abspaltet und in das Amid resp. die Nitrile, der Campholensäure, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>CN übergeht.

Wird Campheroxim in äthyl- oder besser amy.alkoholischer Lösung mit Natrium reduziert, so entstehen zwei isomere Bornylamine (Smp. 163" und 180")"); eine ähnliche, bei 159 bis 160" schmelzende Base wird beim Erhitzen von Campher mit Ammoniumformiat auf 220 bis 230" erhalten").

Bei der Reduktion geht Campher unter Aufnahme von Wasserstoff in den Alkohol C<sub>m</sub>H<sub>1</sub>, O, Borneol, über; erfolgt diese Anlagerung in indifferenten Lösungsmittein, so entsteht neben wenig Isoborneol auch Campherpinakon, Smp. 157 bis 158°), während in alkoholischen Lösung wesentlich ein Gemisch von Borneol und Isoborneol erhalten wird ).

Die Oxydation mit Salpetersäure führt zur zweibasischen Camphersäure, C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> O<sub>1</sub> (Smp. der aktiven Verbindung 187", der inaktiven 204 bis 205"), und weiterhin zur dreibasischen Camphoronsäure, C<sub>0</sub>H<sub>10</sub> O<sub>0</sub> (Smp. 139"). Aus der Konstitution der Zersetzungsprodukte dieser Säuren sind vielfach Schlüsse auf die Konstitution des Camphers gezogen worden; von den vielen für dieses Keton vorgeschlagenen Formeln ist zur Zeit die oben angegebene Bredtsche") jetzt allgemein anerkannt.

Wasserentziehende Mittel wirken sehr energisch auf Campher ein; so entsteht durch Phosphorsäureanhydrid p-Cymol, durch

<sup>9</sup> Forster, Journ. chem. Soc. 73 (1808), 386.

<sup>&#</sup>x27;) Leuckart a. Bach, Berl. Berichte 20 (1887), 104; Wallach u. Griepenker., Liebigs Annalen 269 (1892), 347.

<sup>)</sup> Beckmann, Berl. Berichte 27 (1894), 2348; Liebigs Annalen 292 (1896), 1.

beckmann, Journ, f. prakt. Chem. II. 55 (1897), 35.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 20 (1893), 3049.

konz. Schwefelsäure und Zinkchlorid bilden sich neben diesem noch andere Produkte. Be der Einwirkung von Jod wird Carvacrol erhalten.

Zur Identifizierung des Camphers benutzt man das Oxim. Diese von Nägeli¹) entdeckte Verbindung stellt man am besten nach dem Verfahren von Auwers²) dar, indem man eine Lösung von 10 T. Campher in der 10 bis 20fachen Menge 90-prozentigen Alkohols mit einer Auflösung von 7 bis 10 T. Hydroxylamin-chlorhydrat und 12 bis 17 T. Natronlauge versetzt und solange im siedenden Wasserbade digeriert, bis sich der auf Zusatz von Wasser zunächst ausgeschiedene Körper klar in Natronlauge löst. Das durch Wasser ausgefällte Oxim wird aus Alkohol oder Ligroin umkristallisiert; es schmitzt bei 118 bis 119 ° ) und ist, wenn aus d-Campher bereitet, linksdrehend, während das Oxim des I-Camphers Rechtsdrehung zeigt¹). In alkoholischer Lösung beträgt [u]<sub>11</sub> ± 41,3 °.

Zum Nachweis des Camphers können ferner noch herangezogen werden das bei 236 bis 238" schmelzende Semicarbazon, das p-Bromphenylhydrazon vom Schmelzpunkt 101""), die bei 80 bis 81" schmelzende Oxymethylenverbindung und die Benzylidenverbindung, deren aktive Formen bei 95 bis 96" und deren inaktive bei 78" schmelzen,

Oft hat man Campher neben Borneol nachzuweisen. Nach dem Verfahren von Haller") erwärmt man das Gemisch mit Bernsteinsäure- oder Phthalsäureanhydrid und macht alkalisch, wodurch der entstandene saure Borneolester in Lösung geht. Der Campher kann der alkalischen Lösung dann mit Äther entzogen werden. Ferner kann man das Borneol z. B. mit Bernsteinsäure oder Stearinsäure in hochsiedende Ester überführen, von denen der Campher durch Wasserdampfdestillation zu trennen ist. Nach einem anderen Verfahren wird das Gemisch oximiert und das entstande Campheroxim mit verdünnter Schwefelsäure

<sup>1)</sup> Berl, Berichte 16 (1883), 497,

<sup>4)</sup> Berl, Berichte 22 (1889), 605.

<sup>)</sup> Bertram u. Walbaum, Journ, f. prakt. Chem. II. 49 (1894), 40; Bredt u. v. Rosenberg, Liebigs Annaen 280 (1896), 6.

<sup>9</sup> Beckmann Liebigs Annalen 250 (1889), 354.

<sup>9</sup> Tiemann, Berl. Berichte 28 (1895), 2191.

<sup>&</sup>quot;) Compt. rend. 108 (1889), 1308.

in Lösung gebracht. Durch Ausäthern wird aus dem Gemisch das Borneol entfernt, doch muß die ätherische Lösung noch mehrfach mit verdünnter Schwefelsäure behandelt werden, da der Äther auch etwas Campheroxim aufnimmt.

Eine dem Campher sehr ähnliche, aber bei gewöhnlicher Temperatur flüssige Verbindung C<sub>m</sub>H<sub>m</sub>O ist das Fenchon, das in ätherischen Ölen in beiden optisch aktiven Modifikationen vorkommt; d-Fenchon ist in Fenchelölen enthalten, während I-Fenchon einen Bestandteil des Thujaöles ausmacht. Das d-Fenchon ist außerdem im Öl von Lavandula Stoechas aufgefunden worden. Von dem im Öl von Fhuja plicata nachgewiesenen Fenchon ist die Drehungsrichtung nicht angegeben.

Zu seiner Reinigung") befreit man die fenchonhaltigen, bei etwa 190 bis 195" siedenden Fraktionen durch Oxydation mit konz. Salpetersäure oder Permanganatlösung von Beimengungen; Fenchon ist gegen Oxydationsmittel sehr beständig und wird hierbei nur wenig angegriffen. Ist das Fenchon durch diese Behandlung schon ziemlich rein geworden, so erstarrt es in der Kälte und kann dann durch Kristallisation und Entfernung der flüssig bleibenden Anteile weiter gereinigt werden. Doch ist Fenchon auf diese Weise von geringen Mengen Campher, der sich bei dem Verfahren eventuell auch aus Borneolestern bilden kann, nicht zu befreien. Methoden zur Trennung dieser beiden Ketone sind weiter unter angegeben. Künstlich ist Fenchon durch Oxydation von Fenchylalkohol zu erhalten.

<sup>9</sup> Wallach, Liebigs Annalen 263 (1891), 130.

Retone. 477

Das reine Fenchon ist eine wasserhelle, etwas ölige Flüssigkeit, die einen intensiv campherartigen Geruch und bitteren Geschmack besitzt. Seine physikalischen Eigenschaften werden von Wallach!) wie folgt angegeben:

Smp. + 5 bis 6",  $d_{\rm in}$  0,9465,  $d_{\rm crit}$  0,943,  $|a|_{\rm bis} + 71,97$ " resp. - 66,94" (in alkoholischer Lösung)<sup>2</sup>),  $n_{\rm pin}$  1,46306.

Für ein aus dem Semicarbazon regeneriertes d-Fenchon wurde von Wallache) bestimmt:

Sdp. 192 bis 1931,  $d_{rs}$  0,948,  $|a|_0 + 62,76$ ", resp. 68,43" (in 13,76-prozentiger alkoholischer Lösung),  $n_{res}$  1,46355.

Die Konstitution des Fenchons dürfte durch die obige, von Semmter!) aufgestellte Formel zum Ausdruck kommen, die auch durch die späteren Arbeiten anderer Forscher!) mehr und mehr an Wahrscheinlichkeit gewonnen hat.

In seinem chemischen Verhalten ähnelt das fenchon sehr dem Campher. Es ist namentlich von Wallach eingehend untersucht worden; im nachstehenden ist aber nur das berücksichtigt, was zur bequemen Identifizierung der Verbindung geeignet erscheint.

Ebensowenig wie Campher verbindet sich Fenchon mit Bisulfit, es ist aber auch gegen Phenylhydrazin indifferent; dagegen liefert es mit Hydroxylamin") ein Oxim, das man zweckmäßig nach der von Wallach") gegebenen Vorschrift darstellt. Danach werden einer Lösung von 5 g Fenchon in 80 cem absoluten Alkohols eine Auflösung von 11 g Hydroxylaminchlorhydrat in 11 g heißen Wassers und 6 g gepulverte Pottasche zugesetzt. Nach einigem Stehen kristallisiert, namentlich wenn etwas Alkohol verdunstet, das Oxim aus, das durch Umkristallisieren aus Alkohol, Essigäther oder Äther zu reinigen ist. Die aktiven Formen haben den Smp. 164 bis 165", die inaktive Form sehmilzt

<sup>)</sup> Liebigs Annalen 263 (1894), 131; 272 (1893), 102.

<sup>3</sup> Diese medrige Drehung erklärt sich durch einen geringen Camphergehalt des verwendeten Präparats. Wallach, Liebigs Annalen 3-3 (1907), 215.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Liebigs Annalen 362 (1908), 195, Ann.

<sup>4)</sup> Chem. Ztg. 29 (1905), 1313; Berl, Berichte 39 (1906), 2581; 40 (1907), 439.

Bouveault u, Levallois, Compt. rend. 146 (1908), 180. Wallach, Liebigs Annalen 309 (1909), 63.

<sup>&</sup>quot;) Wallach, Liebigs Annalen 263 (1891), 136.

i) Liebigs Annalen 272 (1893), 104.

bei 158 bis 160". Das Fenchonoxim verhält sich insofern dem Campheroxim gleich, als es durch Wasserabspaltung in die Nitrile der den Campholensäuren isomeren Fencholensäuren, C<sub>10</sub>Ff<sub>10</sub>N, übergeht.

Durch Reduktion entsteht aus dem aktiven fenchon der bei 45" schmelzende Fenchylalkohol, C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>O ); dabei findet Drehungswechsel statt, sodaß aus d-Fenchon sich I-Fenchylalkohol bildet und umgekehrt. Bei der Oxydation mit Permanganat liefert Fenchon neben Essig- und Oxalsäure Dimethylmalonsäure, (CH<sub>20</sub>), C·(COOH), Smp. 188 bis 189" ), bei Anwendung von konz. Salpetersäure auch Isocamphoronsäure und Dimethyl tricarballylsäure\*).

Wie Campher bei der Behandlung mit Phosphorsäureanhydrid p-Cymol liefert, so gibt Fenchon bei derselben Behandlung m-Cymol. Durch Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure geht Fenchon in 4-Acetyl-1,2-xylol über 1).

Semmler') konnte aus Fenchon durch Behandlung mit Natriumamid ein bei 94" schmelzendes Dihydrofencholensäureamid darstellen.

Das Semicarbazon des Fenchons bildet sich nur außerordentlich langsam und erst in letzter Zeit ist von Wallach")
ein bequemer Weg zu seiner Darstellung angegeben worden:
10 g Semicarbazidehlorhydrat und 10 g Natriumacetat werden
in 20 cem Wasser gelöst und mit dem Reagens eine Auflösung
von 10 g Fenchon in 50 cem Alkohol vermischt. Man läßt die
klare Lösung bei gewöhnlicher Temperatur mindestens zwe
Wochen stenen und destilliert dann das Reaktionsprodukt mit
Wasserdampf. Es geht Alkohol und unverbrauchtes Fenchon
über, während in dem Destillationsrückstande das in kochendem
Wasser nicht ganz unlösliche Semicarbazon teils auskristallisiert,
teils in kompakter Masse zurückbleibt. Aus verdünnten alkoholischen Lösungen kristallisiert es in seharf ausgebildeten.

<sup>1)</sup> Liebigs Annale ( 263 (1891), 143.

<sup>)</sup> Wallach, ibidem 283 (1891), 134.

<sup>9</sup> Gardner n. Cockburn, Journ. chem. Soc. 73 (1898), 708.

<sup>)</sup> Marsh, Journ. chem. Soc. 75 (1899), 1658; Wallach, Freb gs. Annalen 315 (1901), 295,

<sup>&</sup>quot;) Berl. Berichte 39 (1906), 2578.

<sup>&</sup>quot;) Liebigs Annalen 353 (1907), 211.

centimetergroßen, glänzenden, dieken rhombischen Prismen, die bei 182 bis 183" schmelzen. Die inaktive Form schmilzt bei 172 bis 173" und besitzt geringeres Kristallisationsvermögen.

Da sich das Semicarbazon des Camphers viel schneller bildet, so kann dieses Verhalten zur Abscheidung von Campher aus Fenchon benutzt werden.). Eine andere, von Semmler?) angegebene Trennungsmethode beruht auf dem verschiedenen Verhalten beider Ketone beim Kochen mit Natrium. Campher reagiert dabei unter Bildung von Natriumcampher, während Fenchon unverändert bleiben soll. Durch Untersuchungen Wallachs.) hat sich aber herausgestellt, daß auch Fenchon beim Kochen mit Natrium nicht unverändert bleibt, sondern schließlich ebenso vollständig umgewandelt werden kann wie Campher, nur geht die Reaktion viel langsamer vor sich. Es ist also zu beachten, daß bei einer Trennung des Fenchons vom Campher durch Destillation über Natrium große Verluste eintreten.

Schließlich sei noch auf eine neuerdings von Leroide ) mit Hilfe von Aluminiumehlorid ausgeführte Trennung hingewiesen.

Thujon,  $C_{10}H_{10}O$ , kommt in zwei physikalisch isomeren Formen vor, nämlich als linksdrehendes a-Thujon und als rechtsdrehendes 3-Thujon (Tanaceton Semmlers). Die beiden Mod-

h Wallach, Liebigs Annalen 353 (1907), 213 ff.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 40 (1907), 4591,

<sup>&</sup>quot;) Liebigs Annalen 369 (1909), e5.

Berichte von Roure-Bertrand Fils Oktober 1909, 38; Bericht von Schimmel & Co. April 1910, 185.

fikationen sind keine optischen Antipoden. Sie lassen sich durch ihre Semicarbazone scharf auseinanderhalten und werden durch Behandlung mit Alkali zum Teil ineinander verwandelt!). Thujon wurde gleichzeitig von Wallach!) und Semmler!) entdeckt und zwar von Wallach als linksdrehendes Thujon im Thujaöl, von Semmler als rechtsdrehendes Thujon im Rainfarnöl. Semmler nannte letzteres Keton Tanaceton, während Wallach dieser rechtsdrehenden Form den Namen #Thujon gegeben hat.

Außer in den genannten Ölen kommt Thujon noch in einigen anderen vor, und zwar @Thujon im Blätteröl von Thuja plicata, im Salbe'öl und im Öl von Artemisia Barrelieri, &Thujon im Satbe'öl, Öl von Artemisia Barrelieri, und besonders im Wermutöl. Aus thujonreichen Ölen, wie Rainfarnöl und dem Öle von Artemisia Barrelieri läßt sich das Keton bequem in Gestalt seiner Bisultitverbindung abscheiden, die beim Zerlegen mit Soda reines Thujon liefert. Zur Darstellung der B'sulfitverbindung nimmt man Ammoniumbisulfit, setzt zweckmäßig etwas Alkohol zu und läßt das Gemisch unter öfterem Umschütteln längere Zeit stehen.

Thujon ist eine farblose, angenehm erfrischend riechende Flüssigkeit. Für das aus der Bisulfitverbindung oder dem Semicarbazon regenerierte Keton fand Wallach!):

d<sub>19</sub>, 0,9175, n., 1,45109, d<sub>10</sub>, 0,910, n<sub>1</sub>, 1,4507.

Ferner fand Wallach') für a-Thujon, das aus dem Semicarbazon durch verdünnte Schwefelsäure regeneriert war:

Sdp. 200 bis 201% d 0,912,  $v_{\rm p} = 5^{\rm o}13'$ ,  $n_{\rm op} = 1.4503$ .

Wurde zum Regenerieren Phthalsäureanhydrid angewandt, so wurde eine Drehung von  $[a]_0$ , -- 10,23" beobachtet. Für 3-Thuio i, das aus dem Semicarbazon erhalten war, wurde  $[a]_0$  -- 76,16" gefunden. Durch Alkali geht das o-Thujon äußerst feicht in 3-Thujon über, was eventuell bei der Feststellung der Natureines zu untersuchenden Thujons zu beachten ist.

Thujon ist ein gesättigtes Keton jedoch wird es von Permanganat ziemlich leicht angegriffen. Brom wirkt substituierend.

<sup>9</sup> Walfach, Liebigs Anna en 386 (1904), 249.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 272 (1893), 99,

n Berl, Berichte 25 (1892), 3343.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 28 (1895), 1955,

<sup>9</sup> Liebigs A malen 336 (1904), 263.

Abweichend von Campher und Fenchon verbindet sich Thujon, wie bereits erwähnt, mit Bisulfit. Mit Hydroxylamin liefert es ein bei 54 bis 55" schmelzendes Oxim"), das dem #Thujon entspricht, während das Oxim des #Thujons flüssig ist. Das kristallisierte Oxim kann durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid in ein bei 90" schmelzendes Isoxim") und durch Erwärmen mit verdünnter alkoholischer Schwefelsäure in Carvacrylamin übergeführt werden"). Durch Umsetzung mit Semicarbazidlösung") gibt das #Thujon ein kristallisierendes Semicarbazon, das bei 186 bis 188") schmilzt. Außerdem existiert eine amorphe, unscharf bei 110" schmelzende Modifikation. Vom #Thujon leitet sich ein bei 174 bis 175" schmelzendes, hexagonales Semicarbazon ab, das von selbst in eine stabile, bei 175 bis 172" schmelzende rhombische Form übergeht.

Durch Reduktion geht Thujon in den zugehörigen sekundären Alkohol  $C_{\rm in}H_{\rm is}$  O. Thujy alkohol, über"), der bereits auf S. 414 besprochen worden ist.

Bei der Oxydation von Thujon m't Permanganat in der Kälte entsteht eine gesättigte Ketonsäure  $C_{10}H_{10}O_{10}$ "), die  $\alpha$ -Thujaketonsäure, Smp. 75 bis 76", die sehr leicht, z. B. durch Erwärmen oder durch Destillation im Vaktum, in die isomere, ungesättigte  $\alpha$ -Thujaketonsäure, Smp. 78 bis 79", übergeht. Durch Einwirkung von Hypooromit entstehen die entsprechenden Dicarbonsäuren  $C_0H_1,O_1$ ), von denen die  $\alpha$ -Säure bei 141,5", die  $\beta$ -Säure bei 116 bis 118" schmilzt. Beide Ketonsäuren liefern bei der trocknen Destillation em ähnlich wie Methylheptenon riechendes Keton  $C_0H_{10}O_1$ , das Thujaketon"). Ferner können die Ketonsäuren zur  $\beta$ - $\beta$ - $\beta$ -Dimethylävulmsäure, Smp. 32", abgebaut werden").

<sup>3</sup> W. Lach, Fiebigs Annalen 277 (1893), 459; Semin er, Berl, Berichte 25 (1892), 3344.

<sup>1</sup> Wallach, Liebigs Annalen 286 (1895), 94; 236 (1994), 270,

<sup>1</sup> Seminter, Beil, Berichte 25 (1892), 33.2.

<sup>1</sup> Das gilt für die ganz ie ne Verbindung; gewöhnlich wird gefinden 1845 bis 186".

<sup>9</sup> Semmfer, ibidem 3344.

<sup>)</sup> Semmler, Berl, Berlehte 25 (1892), 3.347; Wallach, Liebigs Annalen 272 (1893), 111; Berl, Berlehte 30 (1897), 423,

<sup>7</sup> Semmler, ibicem 3340.

<sup>5</sup> Wallach, Liebigs Annalen 272 (1893), 110; 275 (1893), 164.

Tiemann u. Semmter, Berl. Berichte 30 (1897), 429; 31 (1898), 2311
 Gitzemeister, De alberischen Old.
 31

Wird Thujon in geschlossenen Röhren längere Zeit auf 280" erhitzt, so geht es in ein carvonähnlich riechendes, ungesättigtes Keton der gleichen Zusammensetzung C, H, O, Carvotanaceton, über ). Dieselbe Umwandlung scheint schon bei längerem Sieden des Thujons vor sich zu gehen, wie aus der Abnahme des Drehungsvermögens zu schließen ist. Ein anderes isomeres, ebenfalls ungesättigtes Keton, Isothujon, entsteht beim Erwärmen von Thujon mit verdünnter Schwefelsäure"). Durch Reduktion geht Isothujon in gesättigtes Thujamenthol über. Thujon lagert sich durch Kochen mit einer Lösung von Eisenchlorid in Carvaerol um.

Auf Grund des physikalischen und chemischen Verhaltens hat Semmler") für das Thujon die oben angegebene Konstitutionsformel aufgestellt, die etwas später auch von Wallach") angenommen worden ist.

Zur Charakterisierung des Thujons ist das Tribromid am geeignetsten, das man nach Wallach") am besten in der Weise darstellt, daß man 5 g Thujon in einem großen Becherglase in 30 ccm Petroläther löst und zu dieser Lösung auf einmal 5 ccm Brom gibt. Nach einigen Sekunden tritt eine ziemlich heftige Reaktion unter beträchtlicher Entwicklung von Bromwasserstoff ein. Ist diese beendigt, so scheidet sich beim Verdunsten des Lösungsmittels das Tribromid allmählich als Kristallmasse aus, die durch Waschen mit kaltem Alkohol von anhängendem Öle zu befreien und aus heißem Essigäther umzukristallisieren ist; der Senmelzpunkt der reinen Verbindung liegt bei 121 bis 122". Durch Umsetzung mit methyl- oder äthylalkoholischem Kali können daraus Phenole C<sub>10</sub> H<sub>11</sub> Br (OH) (OCH<sub>2</sub>) und C<sub>10</sub> H<sub>11</sub> Br (OH) (OC<sub>2</sub> H<sub>2</sub>) dargestellt werden, von denen das erstere bei 156 bis 157", das andere bei 144 bis 145" schmilzt.

Zur Identifizierung der a- und Afform des Thujons bedient man sich der oben näher beschriebenen Semicarbazone.

<sup>9</sup> Semmler, Berl. Berichte 27 (1889), 805.

<sup>&#</sup>x27;) Wallach, Liebigs Annaton 286 (1895) 101; 323 (1902), 334; Betl Berichte 28 ( 895), 14958; 30 (1807), 26.

<sup>)</sup> Berl, Berichte 3# (1900), 275, 2454,

<sup>4)</sup> Liebigs Annalen 323 (1902), 571.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 275 (1895), 170; 286 (1895), 100.

Dieser in der Natur bisher noch nicht mit Sicherheit nachgewiesene Veilchenriechstoff der Formel C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>O wurde zum ersten Mal im Jahre 1893 von Tiemann und Krüger<sup>4</sup>) synthetisch dargestellt. Seitdem ist zur Herstellung der "Veilchenketone", d. i. des Jonons und seiner Homologen, eine große Zahl von Patenten erteilt worden.

Die Darstellung des Jonons berüht auf der Kondensation des olefinischen Aldehyds Citral mit Aceton, unter Verwendung alkalischer Reagentien, zum olefinischen Keton Pseudojonon der Formel C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>O, das, unter der Einwirkung stark oder schwächer saurer Mittel, bei niederer oder höherer Temperatur zu dem ungesättigten, cyclischen, isomeren Keton, dem Jonon, umgewandelt wird.

<sup>)</sup> Burl. Berichte 26 (1893), 2691.

$$\begin{array}{cccc} CH_{1} & & \\ C:CH\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C:CH\cdot CHO = CH_{1}COCH_{n} & & H_{2}O = \\ CH_{1} & & Citral & CH_{n} & Aceton \\ & & C:CH\cdot CH_{2}\cdot C:CH\cdot CH:CH\cdot CO\cdot CH_{n} & > Jonon \\ & & CH_{1} & & CH_{n} \\ \end{array}$$

Für die Invertierung des Pseudojonons zu Johon kommen vor allem konzentrierte Schwefelsäure, Phosphorsäure, Ameisensäure, Oxalsäure, ferner verdünnte Mineralsäuren sowie Lösungen von sauren Alkalisulfaten und Neutralsalze wie Natriumacetat und Magnesiumsulfat (in Autoklaven) in Betracht; und zwar soll die Einwirkung der eisteren bei niederer Temperatur beschränkte Zeit erfolgen, während bei letzteren zur Johonbildung längeres Erwärmen erforderlich ist. Bei allen diesen Reaktionen wird ein Gemenge zweier Isomeren, des weind Ajonons, gebildet.

Werden an Stelle von Aceton dessen Homologe angewandt, so entstehen die entsprechenden Homologen des Pseudojonons, die in analoger Weise wie oben beschrieben in die Jononderivate übergeführt werden können.

Zu hydrierten Jononen oder Jononhomologen gelangt man durch Kondensation von Citronellal mit Aceton bezw. dessen Homologen und Isomerisierung der entstandenen Dihydropsendojonone mittels Säuren. Auch Acetylpseudo- und Acetylponene sind dargestellt worden. Als wichtigster Reprasentant der Cyclocitralreihe hat das Jonon großes wissenschaftliches Interesse.

Pseudojonon. Obwohl das Keton bei gewöhnlicher Temperatur mit Natriumbist littlauge nicht reagiert, liefert es doch damit bei längerem Erwärmen unter Lösung eine Hydrosultonsäureverbindung.). Diese kann zur Darstellung des reinen Pseudojonons dienen, wenn sie durch öfteres Extrahieren mit Äther oder dergl. von Verunreinigungen (Verharzungsprodukten) befreit, und dann aus ihr durch Alkali bei gewöhnlicher oder niederer Temperatur das Keton abgeschieden wird.

<sup>1)</sup> Tiemann, Berl, Berichte 31 (1898), 842.

Gereinigtes Pseudojonon bildet ein hellgelbes, stark lichtbrechendes, etwas dickflüssiges Öl von wenig charakteristischem Gerach und folgenden Konstanten:

Sdp. 143 bis 1451, 12 mm), d., 0,8980, n., 1,53346.

Von charakteristischen Derivaten des Pseudojonons ist das p-Bromphenylhydrazon zu nennen, das bei 102 bis 104" schmilzt.

Jonon. Wie schon erwähnt wurde, werden bei der Jononlabrikation stets Gemenge von zwei Isomeren gebildet, und zwar entsteht unter der Einwirkung konzentrierter Schwefelsäure oder bei langer Behandlung mit verdünnten Säuren!) ein zum großen Teil aus "Jonon bestehendes Gemisch, während konzentrierte Phosphor- und Ameisensäure fast nur «- Jonon entstehen lassen. Gegen Bisulfitlauge verhält sich Jonon ganz ebenso wie Pseudojonon, wie denn auch die in Wasser leicht lösliche Hydrosulfonsäureverbindung sich sehr gut zur Reinigung von Jonon eignet.

Jonon ist, frisch destilliert, ein fast farbloses Öl von ausgesprochenem Cedernholzgerich. Erst in sehr starker Verdü nung, z. B. in dünner Spirituslösung, nimmt man den Geruch der Veilehen wahr, der gleichzeitig etwas an den der Weinblüte erinnert. Bemerkenswert ist noch die Eigenschaft des Jonons, die Geruchsnerven zu betäuben.

Auch die durch die Hydrosulfonsäureverbindung gereinigten Jonone unterscheiden sich je nach den zur Isomerisation des Pseudojonons verwendeten Reagentien beträchtlich in ihrem Gehalt an a- und Ajonon und weichen folglich auch in ihren physikalischen Konstanten merklich voneinander ab. So führt Tiemann") für reines, aus dem Gemisch der beiden Isomeren bestehendes Jonon folgende Konstanten an:

Sdp. 126 bis 128" (10 mm), d<sub>m</sub>. 0,9351, n<sub>n</sub> 1,507, während Schimmel & Co. an eigenen Fabrikaten beobachteten:

Sdp. 104 bis 109% (4 bis 5 mm),  $d_{\rm in}$  0.9350 bis 0.9403,  $d_{\rm in}$  0.9335,  $n_{\rm mer}$  1.50335 bis 1.50510, föslich in 2,5 bis 3,0 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Im Geruch von a und A-Jonon bestehen nur geringe, aber immerhin für den Fachmann erkennbare Unterschiede; der von

<sup>1)</sup> Tiemann, Berl, Berichte 31 (1898), Se8, 870.

<sup>3</sup> Berl. Bertelite 31 (1898), 851.

«-Jonon ist frischer und duftiger als der seines Isomeren, der dagegen etwas streng ist und mehr den Charakter des Veilchenblättergeruchs hat. Ersteres ist deshalb auch das bevorzugtere.

Für a-fonon bestimmte Tiemann') folgende Eigenschaften:

Sdp. 123 bis 124" (11 mm), dg., 0,932, ng, 1,4980.

Chuit\*) fand:

Sdp. 127,6" (12 mm), d<sub>10</sub> 0,9338, n<sub>p129</sub> 1,50001.

Das p-Brompheny, hydrazon, welches sich zur Charakterisierung von m-Jonon am besten eignet, schmilzt bei 142 bis 143"; es wird in Eisessiglösung hergestellt und aus verdünntem Methylalkohol oder Ligroin umkristallisiert. Das Semicarbazon schmilzt bei 107 bis 108", resp. 137 bis 138", das Thiosemicarbazon bei 121", das Oxim bei 89 bis 90".

Die Konstanten des reinen \( \beta \)- Jonons sind nach Tiemann \( \extrm{)} \)
folgende:

Sdp. 127 bis 128,5" (10 mm),  $d_{17}$ , 0,946,  $n_{1017}$ , 1,521; nach Chuit'):

Sdp. 134,6" (12 mm), d<sub>15</sub>, 0,9488, n<sub>1017,5</sub>, 1,52008.

"I-Jonon läßt sich am besten durch sein Senticarbazon") vom Smp. 148 bis 149" identifizieren. Sein p-Bromphenylhydrazon schmilzt bei 116 bis 118", sein Thiosemicarbazon bei 158", sein Hydrazon bei 104 bis 105"; das Oxim ist flüssig.

«-Jonon wird von konzentrierter Schwefelsäure zu 3-Jonon invertiert; umgekehrt läßt sich 3-Jonon, wenn auch schwerer,

durch alkoholisches Kali in jenes überführen.

Die physikalischen Eigenschaften eines Jononpräparats lassen keinen näheren Schluß auf seine Reinheit zu. Um es auf seinen Gehalt an reinem Jonon zu prüfen, muß man die eventuell anwesenden, bei der Fabrikation entstehenden Nebenprodukte entfernen.

Zu dem Zwecke kocht man das betreffende Öl mit der dreifachen Gewichtsmenge Natriumbisulfitlauge, deren freie schweflige Säure durch verdünnte Sodalósung abgestumpft

<sup>1)</sup> Berl. Berichte 31 (1898), 876.

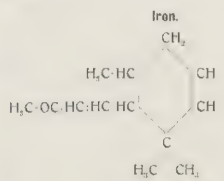
<sup>1)</sup> Rev. gén. de Chim. 6 (1903), 432; Chem. Zentralbi, 1904, 1, 280.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 31 (1898), 871, 879.

<sup>1)</sup> loc. cit.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>) Über die Reinigung und Trennung der Jononsem.carbazone siehe Tiemann, Berl, Berichte 31 (1898), 875, 1736.

worden ist, 10 bis 15 Stunden lang, je nachdem das Jonon leicht oder langsam mit Bisulfit reagiert, am Rückflußkühler. Der von Schmidt') vorgeschriebene Alkoholzusatz ist nach Beobachtungen von Schimmel & Co. überflüssig. Zur Entfernung der nicht mit Bisulfitlauge reagierenden Anteile wird nach dem Verdünnen mit Wasser viermal mit Äther extrahiert. Liegt relativ reines lonon vor, so tritt auf Wasserzusatz nur schwache Trübung, im gegenteiligen Falle Ölabscheidung ein. Falls die extrahierten Anteile noch nach Jonon riechen, ist eine nochmalige Behandlung nötig. Die Differenz zwischen dem angewandten und extrahierten Öle gibt den Gehalt an Jonon an. Die Konstanten des aus der Bisutfittösung durch Wasserdampfdestillation unter Zusatz von Lauge abgeschiedenen Jonons sowie sein Semicarbazon resp. p-Bromphenylhydrazon lassen einen annäherenden Schluß auf das gegenseitige Verhältnis von a- und 7-lonon zu.



Iron, C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O, ist bisher nur im Irisöl, dem ätherischen Ölder Veilchenwurzel (*Iris florentina*, *I. pallida*, *I. germanica*), aufgefunden worden. Tiemann und Krüger\*) haben es zuerst aus der Veilchenwurzel isoliert und als ein cyclisches, mit Jonon isomeres Keton erkannt. Sie gewannen es durch Extraktion der geputverten Iriswurzel mit organischen Lösungsmitteln und Wasserdampfdestillation des erhaltenen Extrakts. Seitdem flüssiges Irisöl im Handel zu haben ist, kann man Iron in einfacherer Weise hieraus durch fraktionierte Destillation gewinnen; es findet

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, 189.

<sup>9)</sup> Berl. Berichte 26 (1893), 2675.

sich in der bei 4 mm Druck zwischen 105 und 120" siedenden Fraktion. Zur Reinigung führt man es in das Oxim oder Phenylhydrazon über, woraus es sich bequem regenerieren läßt.

Iron ist ein farbloses Öl von eigenartigem, an Veilchenwurzel erinnerndem Geruch<sup>1</sup>), der aber erst in starker Verdünnung dem gewisser Veilchensorten gleicht. Tiemann und Krüger (loc. cit.) geben für das sorgfältig gereinigte Keton folgende Konstanten an:

Sdp. 144" (16 mm), d<sub>m</sub> 0,939, e<sub>p</sub> ca. + 40", n<sub>pgn</sub> 1,50113.

Schimmel & Co. beobachteten an einem aus dem Natronsalz der Phenylhydrazmsulfosäureverbindung?) abgeschiedenen Präparat:

Sdp. 111 bis 112" (2 mm),  $d_{15}$  0,9391,  $e_{11}$  33" 31",  $n_{166}$  1,50173.

Zu seiner Charakterisierung eignet sich vortrefflich das p-Bromphenylhydrazon, das nach Beobachtungen von Schimmel & Co. bei 174 bis 175" schmilzt"). Es wird aus Methylalkohol gereinigt. Das Ironthiosemicarbazon schmilzt nach Chuit") bei 181". Das Oxim kristallisiert schwer und schmilzt bei 121,5". Der von Schimmel & Co. bei 70 bis 80" getundene Schmetzpunkt des amorphen Semicarbazons") läßt vermuten, daß in ihm ein Gemisch isomerer Derivate vorliegt.

Iron geht unter der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure unter Wasserabspaltung und Ringschluß in Iron,  $C_1$   $H_{\rm is}$ , einen dem Jonen isomeren Kohlenwasserstoff über.

Erst in neuester Zeit ist es Merfing und Welde") gelungen, Iron auf synthetischem Wege Garzustellen. Diese Synthese berüht auf der Darstellung des '-Cyclocitrals, das mit Aceton kondensiert, Iron giot. Danach wird Isopropyl'denacetessigester mit Natriumacetessigester zu Isophoronearbonsäureester kondensiert. Der Ester dient zur Darstellung der 4-Chlorcyclo-

<sup>&</sup>quot;I Tiemanns Beoraelnung, daß den einen scharten Gernet habe, troft nicht zu.

<sup>&#</sup>x27;) Über die Art der Aushillrung vergl, cas Johongutachten von v. Bacyer, Berlin 1899, S. 22.

<sup>)</sup> Tiemann und Krüger geben als Schme zpunkt 168 bis 170° an.

<sup>1)</sup> Rev. gén. de China 6 (1903), 433; Chem. Zentralb , 1904 1, 281,

<sup>5)</sup> Vgl. hierza Berl, Berichte 28 (1895), 1755.

<sup>&</sup>quot; Liebigs Annalen 366 (1909), 119,

geranioladiëncarbonsäure und '-Cyclogeraniumsäure, die nach besonderem Verfahren¹) in¹s zugehörige '-Cyclocitral umgewandelt wird.

#### Phenole und Phenoläther.

Die Phenole und ihre Äther werden in ätherischen Ölen häufig angetroffen und haben auch vielfach eine bedeutende praktische Verwertung erlangt, was zu ihrer Darstellung im Großbetriebe geführt hat. Thymol findet beispielsweise wegen seiner antiseptischen Wirkung Verwendung, Anethol wird in der Pharmazie und Likörlabrikation viel gebraucht, aus Eugenol und Safrol werden die wertvollen Riechstoffe Vanillin und Heliotropin bereitet.

Die einfacheren Vertreter dieser Verbindungen kommen in den ätherischen Ölen seltener vor.



Thymol (Isopropyl-m-kresol), C<sub>m</sub>H<sub>st</sub>O, wird hät fig von Carvaerol begleitet. Neben p-Cymol und Terpenen findet es sich in größter Menge im Ajowanöl und kommt außerdem vor im Öte von Ocimum viride Monarda punctata, Satureja Thymbra, Origanum Iloribundum, Thymianöl, Öl von Thymus capitatus, Quendelöl, Öl von Mosla japonica und wahrscheinlich im canadischen Minzenöl und Cunilaöl, Manchmal scheidet es sich aus den Ölen schon bei gewöhnlicher Temperatur fest ab.

<sup>9</sup> Merling, Berl, Berichte 41 (1908), 2064.

Als Ausgangsmaterial zur Gewinnung von Thymol dient im Großbetriebe meist Ajowanöl.

Künstlich kann es auf verschiedene Weise dargestellt werden; interessant ist seine Bildungsweise aus Dibrommenthon durch Abspaltung von Bromwasserstoff mittels Chinolin<sup>1</sup>).

Thymol bildet farblose, durchsichtige, monokline oder hexagonale, nach Thymian riechende Kristalle, die bei 50,5 bis 51,5" schmelzen und bei 232' (752 mm, Quecksilberfaden ganz im Dampf) sieden. Thymolkristalle sinken im Wasser unter, sind also schwerer als 1, geschmolzenes Thymol ist dagegen leichter und schwimmt auf der Oberfläche des Wassers; es kann erheblich unter seinem Erstarrungspunkt abgekühlt werden, ohne fest zu werden. An überschmolzenem Thymol hat Perkin') folgende spezifische Gewichte ermittelt:

 $d_{10}, 0.9872, \ d_{10}, 0.9790, \ d_{20}, 0.9757, \ d_{20}, 0.9723, \ d_{20}, 0.9624.$ 

Den Brechungsindex (n<sub>10,1,1</sub>) geben Nasini u. Bernheimer ') zu 1,51893 an.

Schimmel & Co. fanden:

d<sub>15</sub>. 0,9760 und n<sub>pgas</sub> 1,52269 (überschmolzen).

Thymol ist nur wenig löslich in Wasser (1:1200) und in Glycerin (1:1000), besser in Paraffinöl (etwa 1:20), leicht in Weingeist, Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig, flüchtigen und fetten Ölen. Im Gegensatz zu Carvaerol wird die alkoholische Lösung durch Eisenchlorid nicht gefärbt, dagegen zeigen die beim Lösen von Thymol in konzentrierter Schwefelsäure entstehenden Thymolsulfosäuren, C<sub>n</sub>H<sub>\*</sub> (SO<sub>n</sub>H) (CH<sub>n</sub>) (C<sub>a</sub>H<sub>\*</sub>) (OH), in wäßriger Lösung mit Eisenchlorid Violettfärbung.

Als Phenol bildet Thymol mit Alkalien in Wasser lösliche Salze und kann aus den ätherischen Ölen durch Schütteln mit verdünnten (5- bis 10-prozentigen) Laugen isoliert werden, ein Verfahren, das auch zur quantitativen Bestimmung des Thymols benutzt wird (vgl. im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle" unter Phenolbestimmung).

Von Derivaten des Thymols sind hervorzuheben das Phenylurethan vom Smp. 107" und die durch Einwirkung von salpetriger

<sup>)</sup> Beckmann u. Eickelberg, Berl. Berichte #9 (1896), 420.

<sup>4</sup> Journ, chem. Soc. 69 (1896), 1183.

<sup>9</sup> Gazz, chim. ital. 15 (1885), 59; Jahresber, d. Chem. 1885, 314.

Säure entstehende Nitrosoverbindung vom Smp. 160 bis 162°1). Durch Oxydation kann es in Thymochinon übergeführt werden.

Wie seine Derivate besitzt Thymol stark desinfizierende Eigenschaften, die jedoch durch Einwirkung oxydierender Fermente bei Gegenwart von Luft aufgehoben werden können.

Weder vom Thymol noch vom Carvaerol sind Äther in ätherischen Ölen aufgefunden worden. Guillaumin\*) hat Isomere des Thymols dargestellt und beschrieben, doch ist noch nichts darüber bekannt, ob diese auch in ätherischen Ölen vorkommen.

# Carvacrol. CH<sub>a</sub> C HC COH HC CH

Carvacrol (Isopropyl-o-kresol), C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O, findet sich hauptsächlich in Ölen von Labiaten. Bisher ist es nachgewiesen worden im Campheröl, Schinusöl, Öl von Monarda punctata (?), M. listulosa, M. citriodora, Bohnenkrautöl, Öl von Satureja montana, Dostenöl (?), Triester, Smyrnaer, cyprischen und syrischen Origanumöl, Thymianöl, Quendelöl und im Öl von Thymus capitatus (?).

H.C-CH-CH.

Künstlich kann es aus dem isomeren Carvon durch Behandeln mit Kali, Schwefel- oder Phosphorsäure, aus Campher durch Erhitzen mit Jod, aus Cymolsulfosäure durch Verschmelzen mit Kali, ferner aus einer Reihe von Terpenderivaten dargestellt

<sup>9</sup> Ober die Darstellung vgl. Klages, Berl. Berichte 32 (1899), 1518.

<sup>2)</sup> Cousin u. Hérissey, Journ. de Pharm. et Chim. VI. 26 (1907), 487.
3) Étude chimique et pharmacologique des thymols synthétiques dérivés des acides crésotiniques. Inaug.-Dissert., Paris 1909; Bericht von Schimmel & Co. April 1909, 137.

werden, z. B. aus Thujon, Carvenon, Carvotanaceton, Dihydrocarvon, Nitrosopinen, Ketoterpin und Terpinenerythrit.

Carvacrol ist, frisch destilliert, ein farbloses, mit der Zeit dunkler werdendes, diekflüssiges Öl, das in der Kälte erstarrt. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid grün gefärbt. Als Konstanten werden angegeben:

Smp.  $_{1}$  0,5 bis  $_{2}$  1", Sdp. 236 bis 237" (korr.),  $d_{_{14}}$  0,981,  $d_{_{15}}$  1,525").

Sdp. 119" (16 mm), d<sub>m</sub>. 0,9782, n<sub>p</sub>. 1,5228").

Für Carvaerol aus Origanumöl fand Gildemeister ):

Smp.  $\pm$  0,5°, Sdp. 235,5 bis 236,2° (742 mm),  $d_{\rm p}$  0,980,  $d_{\rm m}$  0,976,  $n_{\rm pgn}$  1,52338

und für ein aus Carvon bereitetes Práparat:

Smp. = 0,5", Sdp. 236 bis 236,5" (742 mm),  $d_{\rm ra}$  0,983,  $d_{\rm ga}$  0,979,  $n_{\rm reco}$  1,52295.

An technischen Präparaten eigener Fabrikation beobachteten Schimmel & Co.:

 $d_{\rm ph}$  um 0,98,  $e_{\rm p} \equiv$  0°,  $n_{\rm reg}$ , 1,523 bis 1,524, löslich in 3 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Wie Thymol kann auch Carvaerol den Ölen durch Ausschütteln mit Alkalilaugen entzogen und der Menge nach bestimmt werden (vgl. im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle" unter Phenolbestimmung). Zu beachten ist dabei, daß das Carvaerol der alkalischen Lösung durch Schütteln mit Ätherwieder vollständig entzogen werden kann"); ebenso läßt es sich selbst aus stark alkalischer Lösung durch Destillation mit Wasserdampf abscheiden, eine Eigenschaft, die von den Phenolen nur noch Thymol zeigt").

Anhaltendes mäßiges Erhitzen mit Ätzkali führt das Carvaerol in die mit Wasserdämpten leicht flüchtige, bei 93° schmetzende Isooxycuminsäure, (CH<sub>a</sub>), CH C<sub>a</sub> H<sub>a</sub> (OH) CO<sub>a</sub> H<sub>a</sub> (4-Methoäthylphenol-2-methylsäure-1), über"). Bei der Oxydation mit

<sup>9</sup> Jahres, Berl. Berichte 15 (1882), 817.

<sup>1</sup> Semmfer, Berl. Berichte 25 (1842), 3353.

<sup>9</sup> Arc v. der Pharm, 233 (1895), 188.

<sup>9</sup> Jahns, Berl. Berichte 15 (1882), 817.

<sup>&#</sup>x27;) Klages, ibidem 32 (1800), 1517.

<sup>&#</sup>x27;) Jacobsen, Berl, Berichte 11 (1878) 573, 1061,

Chromsäuregemisch entsteht Thymochinon, das in gelben Tafeln vom Smp. 45,5" kristallisiert?). Durch Reduktion nach Sabatier und Senderens erhält man ein Gemisch zweier isomerer Alkohole, a. und 3-Carvacromenthol, und aus letzterem durch Oxydation mit Chromsäure i-Tetrahydrocarvon?).

Zum Nachweis des Carvacrols eignen sich das Phenylurethan"). Smp. 140", sowie das Nitrosocarvacrol, zu dessen
Darstellung man am besten nach der Vorschrift von Klages")
verfährt, indem man Carvacrol in der vierfachen Menge bei 0"
gesättigter alkoholischer Salzsäure löst und in die mit Eis
gekühlte Plüssigkeit eine konzentrierte Natriunmitritlösung eintropfen läßt. Nach einigen Minuten erstarrt die ganze Masse zu
einem dicken Brei der Nitrosoverbindung, die zunächst mit Wasser
gewaschen und dann aus verdünntem Alkohol umkristallisiert
wird. Sie bildet gelbe Nadeln vom Smp. 153". Die Benzoylverbindung des Nitrosocarvacrols schmitzt bei 110".

### Chavicol.

C-OH.

FIC CH

HC CH

C CH, CH:CH,

Chavicol (p-Allylphenol), C<sub>s</sub>H <sub>s</sub>O, kommt in einzelnen Betelblätterölen und im Bayöt vor und besitzt stark antiseptische Eigenschaften.

Es ist eine farblose, bei etwa 237° siedende Flässigkeit, die nach Eykman") d<sub>1</sub>, 1,033 und n<sub>p</sub> 1,5441 besitzt.

<sup>9</sup> Revehler, B.il. Soc. chim. III. 7 (1893), 34; Chem. Zentralbl, 1892, 1, 380,

<sup>5</sup> Brunel, Compt. rend. 141 (1905), 1245; 145 (1907), 1427.

<sup>9</sup> Goldschmidt, Berl. Berichte 26 (1893), 2086, Ann.; vgl. auch Glidemeister, Arch. der Phann. 233 (1895), 188.

<sup>9</sup> Berl. Benichte #2 (1899), 1518.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 23 (1890), 862.

Zu seinem Nachweis werden aus den durch Lauge abgetrennten Rohphenolen des Betelblätteröls die von 235 bis 240" siedenden Anteile herausfraktioniert und durch Methylieren in das unten beschriebenene Methylchavicol übergeführt, dessen Identifizierung leicht gelingt. Die wäßrige Lösung von Chavicol wird durch Eisenchlorid intensiv blau, die alkoholische kaum blau gefärbt.

### Methylchavicol.

COCH.

HC. CH

HC CH

### C+CH,+CH:CH,

Methylchavicol (Estragol, Isoanethol, p-Alfylanisol), C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O, ist zuerst im Anisrindenöl, später auch im Sternanisöl, japanischen Sternanisöl, Kobuschiöl (?), Öl von *Persea gratissima*, Bayöl, Anisöl, Kerbelöl, Fenchelöl, Öl von *Pseudocymopterus anisatus*, im deutschen, französischen und japanischen Basilicumöl, im Esdragonöl und im amerikanischen Holzterpentinöl gefunden worden. Auch auf synthetischem Wege hat man es erhalten.

Methylchavicol ist eine farblose, optisch inaktive, schwach anisartig riechende Flüssigkeit, die nicht den intensiv süßen Geschmack wie Anethol besitzt. Es siedet bei 215 bis 216" (korr.)") und hat bei 11,5° d 0,979 und n., 1,5244°). Der aus Esdragonölisolierte Äther hat nach Beobachtungen im Laboratorium von Schimmel & Co. folgende Eigenschalten:

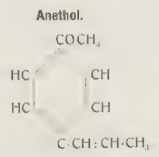
Sdp. 97 bis 97,5" (12 mm), 86" (7 mm),  $d_{10}$  0,9714 bis 0,972,  $n_{\rm max}$  1,52355 bis 1,52380.

Zu charakterisieren ist das Methylchavicol durch seine Umwandlung in das feste Anethol beim Kochen mit alkoholischem Kali oder durch Überführung in die bei 86" sehmelzende

<sup>9</sup> Grimaus, Compt. rend 117 (1893), 1091.

<sup>3)</sup> Eykman, Berl, Berichte 21 (1890), 8e2.

Homoanissäure (p-Methoxyphenylessigsäure) ), neben der sich aber auch Anissäure vom Smp. 184" bildet, was zu beachten ist, da letztere auch aus Anethol entsteht. Die verschiedenen physikalischen Konstanten der beiden Phenoläther dürften jedoch Verwechslungen ausschließen. Auch das bei 62,4" schmelzende Monobrommethylchavicoldibromid") kann zur Identifizierung benutzt werden.



Das Anethol (p-Propenylanisol), C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O, macht den Hauptbestandteil des Anis- und Sternanisöles aus und ist auch in beträchtlichen Mengen im Fenchelöl enthalten; femer ist es im Öl von Osmorrhiza longistylis und im Kobuschiöl nachgewiesen worden. Zu seiner Darstellung geht man gewöhnlich vom Anis-, Sternanis- oder Fenchelöl aus, indem man es aus den Ölen oder entsprechenden Fraktionen durch Austrieren abscheidet. Auch synthetisch ist es auf verschiedene Weise gewonnen worden.

Anethol bildet eine weiße, kristallinische, nach Anis riechende und intensiv süß schmeckende Masse, die zu einer farblosen, optisch inaktiven, stark lichtbrechenden Flüssigkeit schmilzt. Seine Eigenschaften werden folgendermaßen angegeben:

Smp. 21', d<sub>95'</sub> 0,986, n<sub>0.68''</sub> 1,56149"); d<sub>1,12'</sub> 0,999, n<sub>6'</sub> 1,5624").

Schimmel & Co. ermittelten an eigenen, im Großbetneb hergestellten Präparaten folgende Werte:

<sup>9</sup> Bertram u. Walbaum, Arch. der Pharm 235 (1897), 179, 182.

<sup>)</sup> Hell u. Gaab, Berl Berichte 29 (1896), 344.

<sup>1</sup> Stohmann Sitzungsber, d. Akad, d. Wiss, Leipzig 1802, 318.

b) Fykmun, Berl, Berichte 23 (1890), 862.

Smp, 22,5 bis 23", Erstp. 21 bis 22", Sdp, 233 bis 234" (751 mm),  $d_{a_3}$  0,984 bis 0,986,  $n_{\rm heat}$  1,559 bis 1,561, löslich in 2 bis 3 Vol. 90 prozentigen Alkohols.

Von charakteristischen Bromderivaten des Anethols sind das Anetholdibromid,  $C_aH_1OCH_aC_aH_5Br_a$ , Smp. 67" ), und das Monobromanetholdibromid,  $C_aH_3BrOCH_5C_4H_5Br_a$ , Smp. 107 bis 108" ), zu nennen, die sich je nach den Versuchsbedingungen bei der Einwirkung von Brom auf Anethol bilden. Durch Behandlung des Anetholdibromids mit alkoholischem Kali in der Kälte entsteht Anetholglykol,  $C_4H_4OCH_3C_4H_4(OH)_a$ "), das durch 20-prozentige Schwefelsäure in Anisketon übergeführt werden kann. Das gleiche Glykol bildet sich auch beim Behandeln von Anethol mit Mercuriacetat"). Zu erwähnen sind auch Anetholmitrit,  $C_{10}H_{12}O\cdot N_2O_4$ . Smp. 421", und Anetholmitrosochlorid,  $C_{10}H_{12}O\cdot NOCl_4$ , Smp. 127 bis 128".

Mit verdunnter Salpetersäure liefert Anethol Anisaldehyd. Be der Oxydation mit Chron.säure geht es in Anisaldehyd und Anissäure, mit Kaliumpermanganat in p-Methoxyphenylglyoxylsäure C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>-(OCH<sub>3</sub>) (CO-COOH (Smp. 89") über, deren Oximbei 145 bis 140" sehmilzt.

Durch Einwirkung von Licht und Luft") vermindert sich allmählich das Kristallisationsvermögen des Anethols und schließlich erstaurt es überhaupt nicht mehr. Gleienzeitig wird es dickflüssiger und nimmt eine gehliche farbe sowie einen unangenehmen, bilteren Geschmack an, der, ebenso wie der Geruch, nicht mehr an Anis erinnert. Hand in Hand hiermit geht eine Zunahme der Löslichkeit und eine Erhöhung des spezifischen Gewichts, das größer als werden kann. Diese Erscheinung ist auf die Bildung von Oxydations-") (Anisaldehyd, Anissaure)

<sup>)</sup> Hell u. v. Günther , loura, f. prakt. Chem. II, 52 (1895), 198.

<sup>5</sup> Hell n. Gårttner, Johnn. f. prakt. Chem. B. 51 (1895), 424, Hell-n. v. Günthert Joc. ci. 194.

<sup>)</sup> Varenne u. Godefroy, Compt. rend. 110 (1905), 301.

<sup>9</sup> Balbiano u. Pao ini, Berl. Berichte 35 (1902), 2007,

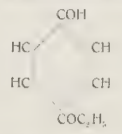
<sup>)</sup> Nach Grimany verbert Anethol auch durch Engeres Frhitzen seme Kristallisationsfahigkeit. Bul. Soc. chim. III. 15 (890), 778.

<sup>&</sup>quot;) Bericht von Schinmel & Co. Oktober 1904, 28.

und anderen Produkten zurückzuführen, von denen de Varda') eine Photoanethol genannte Verbindung isolierte, die er für ein polymeres Anethol hielt. Nach Hoering und Grälert') trifft diese Annah ne de Vardas nicht zu, das Photoanethol ist vielmehr it entisch mit Di-p-methoxystilben, einem Körper, der sich durch große Unföslichkeit auszeichnet und vielleicht die Ursache ist, weshalb sich frisch dargestelltes Anethol bisweilen beim Stehen trübt.

Di-p-methoxystilhen bildet, aus Eisessig oder Benzol umkristallisiert, glänzende Kristallplättehen vom Smp. 214 bis 215", die sowohl fest wie in Lösung eine blane Fluorescenz zeigen. Wahrscheinlich bildet sich das Di-p-methoxystilben nicht direkt aus Anethol, sondern aus dem intermediär entstehenden Anisalgehyd.

### p-Hydrochinonäthyläther.



p-Hydrochmonäthyläther (p-Oxyphenetol), C, H<sub>1</sub>, O<sub>2</sub>, kommt in geringer Menge im Sternanisöl vor. Er läßt sich synthetisch darstellen durch Kochen von p-Diazophenetolsulfat mit verdünnter Schwefelsäure ') oder aus Hydrochmon aurch Erhitzen mit Äthyljodid und Kaliumhydroxyd am Rücktlußkühler ').

Das synthetische Produkt bildet dünne, atlasglänzende Blättchen, die in heißem Wasser leicht löslich sind, bei 66" schmelzen und bei 240 bis 247" steden.

<sup>9</sup> Gazz, chim. ital. 21 (1891), 183; Chem. Zentralbl. 1591, 1, 788.

<sup>)</sup> Herl, Berreine 42 (1909), (204.)

<sup>3</sup> Hantzsch, Jeum. 3, pra a. Chem. J. 22 (1880), 402.

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup> Wiehelbaus, Berl. Berichte 12 (1879), 1501, Ann., (1gl. Hesse, Liebigs Annalen, 200 (1880), 254.

### Thymohydrochinon.

CH.

m. Lu

нс сон

HOC CH

C CH

H,C CH,

Das Vorkommen des Thymohydrochinons, C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>, besehränkt sich auf das Öl von *Callitris quadrivalvis*, das algerische Fenchelöl (?) und das Öl von *Monarda fistulosa*. Künstlich erhält man es durch Behandlung von Thymochinon mit schwefliger Säure<sup>1</sup>).

Thymohydrochinon bildet vierseitige, glänzende Prismen, die nach Carstanjen') bei 139,5", nach Ciamician und Silber?) bei 143" schmelzen und bei 290' sieden; es löst sich ziemlich leicht in heißem Wasser, sehr schwer dagegen in kaltem. Durch Oxydation entsteht Thymochinon.

Der Dimethyläther des Thymohydrochinons bildet den Hauptbestandteil des Arnicawurzelöls sowie des Ayapanaöls. Er siedet bei 248 bis 250" und hat dan 0,998").

### Altylbrenzcatechin.

COH

HC NCOH

HC CH

C-CH,-CH:CH,

<sup>)</sup> Carstanjen, Journ, f. prikt, Chem. H. 3 (1871), 54.

<sup>&#</sup>x27;) Atti della Reale Accademia dei Lincei Rendiconti (5) 40, 1, (1901), 90,

<sup>9</sup> Reventer, Bull. Soc chine Ill. 7 (1892), 33.

In einem javanischen Betelblätteröl wiesen Schimmel & Co.) Allythrenzcatechin, C, H, O, nach, ein Phenol, das man bisher weder auf synthetischem Wege dargestellt, noch im Pflanzenreich angetroffen hatte. Es findet sich in dem bei 137 bis 139" (4 am) siedenden Anteil der dem Beteföl durch Schütteln mit verdünnter Natronlauge entzogenen Phenole und bildet, aus Benzol und Petrolather gereinigt, lange, farblose, filz'ge Nadeln vom Smp. 48 bis 49" und Sdp. 139" (4 mm). Der Geruch ist ziemlich schwach und erinnert entfernt an Kreesot. In Wasser und Alkohol ist es leicht löslich, die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid tief grün gefärbt. Eine alkalische Lösung des Phenols färbt sich sehr schnell dunkelrot. Die Dibenzoxlverbindung (nach Schotten-Baumann dargestellt) schmilzt bei 71 bis 72". die Diacetylverbindung ist ein farbloses Öl vom Sdp. 229" (157" bei 7 mm). Bei der Methylierung mit Dimethylsulfat wird das Phenol in Eugenolmethyläther übergeführt.

### 

Betelphenol") (Allylguajacol),  $C_{16}H_{12}O_2$ , ist bisher nur im Betelöl gefunden worden, aus dem es sich, auf die für Phenole übliche Weise, durch Ausschütteln mit Natronlauge isolieren läßt. Es ist eine stark lichtbrechende Flüssigkeit mit folgenden Eigenschaften:

Sdp. 254 bis 255°, 131 bis 133° (12 bis 13 mm),  $d_{15°}$  1,067°). Sdp. 107 bis 109° (4 mm),  $d_{15°}$  1,0690,  $n_{160}$  1,54134°).

<sup>1)</sup> Bericht von Schammel & Co. Oktober 1907, 13,

<sup>)</sup> Die von den Entdeckern Betelphenol benannte Verbindung wurde später von anderer Seite mit dem wenig geschmackvollen Namen Chavibetol bezeichnet.

<sup>9</sup> Bertram it. Gildemeister, Journ. f. prakt. Chem. It. 39 (1889), 350.

<sup>9</sup> Bericht von Schunntel & Co. Oktober 1907, 13.

Im Kältegemisch erstarrt es zu einer kristallinischen Masse, die bei -- 8,5" seumi zt.

Zum Nachweis dient die bei 40 bis 50" sehmelzende Berzoylverbindung. Die Acetylverbindung schmilzt bei 5"; Sdp. 275 bis 277".

In alkoholischer Lösung gibt Betelphenol mit Eisenchlorid eine intensiv blaugrune Färbung.

Eugenol.

COH

HC COCH,

HC CH

Ć CH<sub>2</sub>·CH:CH<sub>2</sub>

Das dem Betelphenol stellungsisomere Eugenol, C<sub>1</sub>, H<sub>22</sub>O<sub>2</sub>, kommt besonders in Myrtaceen und einigen Lauraceen vor. In größter Menge ist es im Nelken- und Nelkenstielöl enthalten, findet sich aber auch im Calmusöl, Galgantöl, Öl von Asarum arifolium, A. Blumei, japanischen Sternanisöl, Kobuschiöl, Ylang-Ylangöl, Canangaöl aus gelben Büten, Muskatnußöl, Boldoblätteröl, Zimtblätteröl, Zimtwurzelöl, Rindenöl von Ciunamomum pedatinervium und C. pedunculatum. Seychellen-Zimtrindenöl, Öl der Biätter und des Stammes von Ciunamomum Toureirii, Campheröl, Culilawanöl, Nelkenzimtöl (?), Sassafrasöl, Massoyrindenöl, Lorbeerblätteröl, Apopinöl, californischen Lorbeeröl, Rosenöl, Öl von Geum urbanum, Cassieblütenöl, Myrthenöl, Cascarifföl, Weißzimtöl, Pimentöl, Bayöl, Bermt da-Baybeerenöl, japanischen Basilicumöl, Öl einer aus Mayotta stammenden Basilicum-Art und Patcheuliöl.

In den Pflanzen ist das Eugenol manchmal in Form eines Glucosids enthalten, das dann eine fermentative Spakung erleidet.

Es ist eine schwach gelblich gefärbte, intensiv nelkenarng riechende und brennend schmeckende, optisch inaktive Flüssigkeit mit folgenden Eigenschaften:

Sdp. 252° (749,5 mm), 123° (12 pis 13 mm)°);  $d_{\text{tris}}$  1,072,  $n_{\text{tr}}$  1,5439°).

Schimmel & Co. beobachteten an technischen Praparaten eigener Fabrikation:

 $d_{15}$  1,0713 bis 1,074,  $n_{120}$  1,541 bis 1,542, löslich in 5 bis 6 Vol. 50-, in 2 bis 3 Vol. 60- und in 1 bis 2 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Eugenol gibt mit Eisenchlorid in alkoholischer Lösung Blaufärbung und liefert bei der Oxydation (am besten als Essigsäureester) Vanillin und Vanillinsäure, neben geringen Mengen Homovanillinsäure.

Zur Charakterisierung eignet sich der mit Benzoylehlorid darstellbare Benzoesäureester vom Smp. 69 bis 70°, ferner das Phenylurethan, Smp. 95,5°°), und das Diphenylurethan, Smp. 107 bis 108°°). Von Bromderivaten verdienen das Dibromia, C<sub>10</sub> H<sub>12</sub> Br<sub>2</sub> O<sub>2</sub>, Smp. 80°, und das Tetrabromid vom Smp. 118 bis 119° erwähnt zu werden. Über quantitative Bestimmung von Eugenol vgi. im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle".

Engenot wird sowohl in der Parfümerie wie in der Pharmazie gebraucht, die bei weitem größten Mengen werden aber zur Vanillinfabrikation verwendet.

### Aceteugenol.

Neben Eugenol findet sich im Nelkenól auch etwas Aceteugenol, CH, COOC, H, C, H, OCH, meht dagegen im Nelkenstielöl. Für diese Verbindung, die vom Eugenol auch Behandeln mit verdämnten Laugen in der Kälte befreit werden kann, und die sich leicht durch Kochen von Eugenol mit dem gleichen Teil Essigsäureanhydrid darstellen läßt, wurden folgende physikalische Konstanten ermittelt:

Erdmann'): Smp. 29", Sdp. 281 bis 282" (752 mm), 145 bis 146" (8,5 mm), d<sub>p</sub>. 1,0842 (unterkühlt).

<sup>9</sup> Erdmann, Journ. f. praht. Chem. II, 56 (1897), 14c.

<sup>)</sup> Lykonau, Berl. Benchte 23 (1899), 862.

<sup>1</sup> Snape, Berl, Berichte 18 (1885), 2432.

<sup>9</sup> Herzog, Ber, Berichte 10 (1907), 1834.

<sup>9</sup> Journ. f. prakt. Chem. II, 56 (1897), 147.

Schimmel & Co.<sup>4</sup>): Smp. 29", Sdp. 142 bis 143° (6 mm), d<sub>15</sub>, 1,087, n<sub>120</sub>, 1,52069.

Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat werden Acethomovanillinsäure, Acetvanillinsäure und Acetvanillin erhalten.

### Methyleugenol.

COCH<sub>a</sub>

HC COCH,

HC CH

### C.CH. CH: CH.

Ein häufiger auftretender Begleiter des Eugenols ist dessen Methyläther, das Methyleugenol (Allylveratrol),  $C_{11}H_{11}O_{21}$  das im Citronellöl, japanischen Calmusöl, Maticoöl (\*), Betelöl, canadischen Schlangenwurzelöl, Haselwurzöl (\*), Champacablütenöl (\*), Paracotorindenöl, Rindenöl von *Cinnamomum pedatinervium*, Culilawanöl, Lorbeerblätteröl, californischen Lorbeeröl, Cassieblütenöl, Öl von *Erodia simplex*, Bayöl und im Pimentöl vorkommt.

Es besitzt einen an Eugenol erinnernden, aber schwächeren Geruch, siedet bei 248 bis 249" (128 bis 129" bei 11 mm) ) und hat  $d_{cr}$  1,041 und  $n_{o}$  1,5373").

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurde an technischen Präparaten ermittelt:

 $d_{\rm pw}$  1,04 bis 1,043,  $n_{\rm per}$  1,534 bis 1,540, Idslich in 4 Vol. 60- and in 1 bis 2 Vol. 70-prozentígen Alkohols.

Durch Kochen mit alkoholischem Kali entsteht Methylisoeugenol. Mit Brom liefert Methyleugenol das in schönen Nadeln kristallisierende Tribrommethyleugenol C,H,Br (OCH<sub>a</sub>), C,H,Br<sub>a</sub> vom Smp. 78°°); durch Oxydation mit Kaliumpermanganat wird es in die bei 179 bis 180°°) schmelzende Dimethoxybenzoe-

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1988, 51, Ann.

<sup>)</sup> Bertram u. Gildemeister, Journ. I. prakt. Chem. II. 39 (1889), 354.

<sup>1</sup> Eykman, Berl. Berichte 23 (1890), 862.

b) Wassermann, Jahresber, d. Chem. 1879, 520; Bertram u. Gildermeister, Joann. f. prakt. Chem. B. 39 (1889), 354.

i Siehe dazu Wallach n. Rheindorff Liebigs Amalen 271 (1892), 306.

säure (Veratrumsäure) übergeführt, die aber auch bei der Oxydation des Methylisoeugenols erhalten wird. Beide Verbindungen sowie das bei 125" schmelzende Methyleugenolnitrit ) sind zum Nachweis des Methyleugenols geeignet.

### Isoeugenol.

сон не сосн<sub>а</sub>

### C-CH: CH-CHa

Durch Erhitzen von Eugenol mit überschüssigem Kali in Substanz!) oder in amylalkoholischer Lösung!) oder durch Erhitzen von trocknem Eugenolkalium bei Luftabschluß auf ca. 200"!) entsteht das isomere Isoeugenol, das auch im Ylang-Ylangöl und Muskatnußöl als Bestandteil aufgefunden wurde. Seine Konstanten werden folgendermaßen angegeben:

Sdp. 261" (nicht korr.)"), dis. 1,09, np. 1,5680");

Sdp. 111 bis 112" (3,5 mm), d<sub>15</sub> 1,087 bis 1,091, n<sub>ben</sub> 1,570 bis 1,576, löslich in 5 bis 6 Vol. 50-prozentigen Alkohols ).

Isoeugenol erstarrt m Kältegemisch zu strahlenförmig gruppierten Nadeln, die sich bei Zimmertemperatur wieder verflüssigen\*).

Bei der Oxydation liefert es Vanillin und wird daher in aus-

gedehntem Maße technisch verarbeitet.

Zum Nachweis geeignete Derivate findet man im Monobromisoeugenoldibromid, Smp. 138 bis 139", in der bei 79 bis 80" schmelzenden Acetylverbindung, der bei 103 bis 104" schmelzenden

) Wallach, Liebigs Annalen 271 (1892), 307.

) D. R. P. 179948.

<sup>)</sup> Binhorn u. Frey, Berl, Berichte 27 (1894), 2455.

<sup>)</sup> Tiemann, Berl. Berichte 24 (1891), 2870.

<sup>3</sup> Tiemann, Borl, Berichte 21 (1891), 2872.

<sup>9</sup> Eykman, Berl, Berichte 23 (1890), 862.

<sup>&#</sup>x27;) Beobachtung im Laboratorium von Schimmel & Co.

<sup>1)</sup> Tiemann, Berl. Berichte 21 (1891), 2872.

Benzoy verbindung und in dem Diphenylurethan vom Smp. 112 bis 113°. In alkoholischer Lösung gibt Isoeugenol mit Eisenchtorid eine olivgrüne Färbung, während bei Eugenol Blaufärbung eintritt.

### Methylisaeugenot.

COCH

HC COCH,

HC CH

### C-CH:CH-CH

Methylisoeugenol ist bisher nur im Öl von Asarum aritolium aufgefunden worden. Künstlich wird es durch Methylieren von Isoeugenol und durch Umlagern von Methyleugenol erhalten. Von Eigenschaften werden angegeben:

Sdp. 263"1) d<sub>11.5</sub> 1,064, n, 1,5720°).

Es gibt ein charakteristisches Dibromid, Smp. 101 bis 102", und läßt sich zu Veratrumsäure oxydieren.

### Safrol. CO CH, HC CO

### C-CH, CH:CH.

Das Safrol, C<sub>co</sub>H<sub>co</sub>O<sub>co</sub>, bildet den Hauptbestandteil des Sassa-Irasöles und ist 'n beträchtlicher Menge im Campheröl, aus dem cas in der Technik verwendete Safrol gewonnen wird, enthalten. Außerdem ist es gefunden worden im Öl von Asarum ariboham, A. Blumei, amerikanischen Wurmsamenöl, japanischen Sternanisöl,

<sup>9</sup> Ciamician u. Silber, Berl. Berichte 23 (1890), 1 65.

<sup>21</sup> Hykman, Berl. Berichte 23 (18-0), 862.

gewöhnlichen Sternanisöl (Spuren), Apopinöl, Ylang-Ylangöl (?), Muskatnußöl, Zimtblätteröl, Zimtwurzelöl, Rindenöl von Cinnamomum Mercadoi, Pichurimbolmenöl (٤), californischen Lorbeeröl und Massoyrindenöl. Safrol ist der Methylenäther des m-Allylbrenzeatechins.

Es ist eine farbtose oder schwach gelbliche, optisch inaktive Flüssigkeit, die beim Abkühlen zu einer Kristallmasse erstarrt und im übrigen folgende Eigenschaften hat:

Erstp. etwa + 11°, Sdp. 91° (4 mm), 233° (759 mm),  $d_{15}$  1,105 bis 1,107,  $n_{120}$ , 1,536 bis 1,540°).

Eykman") fand:

Smp. +8°, Sdp. 229 bis 231° (unkorr.), d<sub>15</sub>, 1,0960, d<sub>12</sub>, 1,110, n<sub>0</sub>, 1,5420.

Der vorsichtigen Oxydation mit Kaliumpermanganat unterworfen, bildet sich zunächst e'n Glykol (Smp. 82 bis 83"), das bei weiterer Oxydation in «Homopiperonylsäure,

C.H. (OOCH,) CH, COOH (Smp. 127 bis 128"),

übergeht; oxydiert man mit Chromsäuregemisch, so erhält man Piperonal (Heliotropin), Smp. 37", und Piperonylsäure,

C.H. (OOCH.) COOH (Smp. 228").

Durch Reduktion mit Natrium in alkoholischer Lösung, sowie mit Nickel im Wasserstoffstrom geben sowohl Safrol als auch das isomere Isosafrol ein Dihydroprodukt C<sub>10</sub> H<sub>12</sub> O<sub>2</sub> (Sdp. 228") und m-Propylphenol (Sdp. 228") ').

### Isosafrol.

CO CH.

HC CO

HC CH

### C.CH:CH CH.

h Beobachtungen im Laboratorium von Schimmel & Co.

Recneil des trav. cnim. des P.B. 1 (1885), 32; Berl. Benchte 23 (1890), 862.

<sup>)</sup> He trand, Chem. Weekolad 4 (1907), 630; Chem. Zentralbl. 1907, 3, 1512.

Durch Kochen mit alkoholischem Kali gent Safrol in Isosafrol über.

Für diese Verbindung, die vielleicht im Ylang-Ylangöl vorkommt, wurden folgende Konstanten ermittelt:

 $d_{15}$  1,124 bis 1,129,  $n_{120^{\circ}}$  1,5803); Sdp. 253 bis 254",  $d_{115^{\circ}}$  1,1263).

Mit überschüssigem Brom liefert Isosafrol ein Pentabromid vom Smp. 196,5 bis 1971. Durch Oxydation mit Chromsäure wird es in Piperonal (Heliotropin) übergeführt.

Hoering und Baum!) haben im technischen Isosafrol zwei geometrisch-isomere Formen nachweisen können, die sie als aund Alsosafrol bezeichnen und von denen letzteres weitaus überwiegt. Sie unterscheiden sich nur duren den Geruch und die physikalischen Eigenschaften, die des a-Isosafrols liegen zwischen denen des Safrols und Alsosafrols; in chemischer Beziehung konnte zwischen den beiden Isoverbindungen kein Unterschied festgestellt werden.

### Asaron.

CO CH<sub>s</sub>

HC COCH

11,000 CH

### C-CH:CH CH,

Das Asaron (4-Propeny 1,2,3-trimethoxybenzol),  $C_{12}H_{10}O_{20}$  ist im Haselwurzöl enthalten und auch im Calmusól, Maticoöl und im Öl von Asarum aritolium gefunden worden, aus denen es, falls es in größeren Mengen vorhanden ist, beim längeren Stehen auskristallisiert. Auch auf synthetischem Wege ist Asaron dargestellt worden.

n Beobachtung im Laboratorium von Schummel & Co.

<sup>9</sup> Eykman, Berl. Berichte 23 (1890), 859.

<sup>9</sup> Hoering, Berl. Berichte 35 (1905), 3466; 10 (1907), 1101.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 12 (1909), 3076.

Die in reinem Zustande geruch- und geschmacklose Verbindung besitzt folgende Eigenschaften:

Smp. 61"1), d<sub>11</sub>, 1,091, n<sub>p</sub> 1,57192).

Durch Bromieren liefert es ein gut kristallisierendes Dibromid, C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Smp. 86", das beim Behandeln mit Natriummethylat in der Kälte in die bei 77,5° schmelzende Verbindung C<sub>4</sub>H<sub>1</sub> (OCH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> CH-(OCH<sub>3</sub>)-CHBrCH<sub>4</sub> übergeht.

Durch Oxydation mit Chromsäure entsteht aus Asaron Asarylaldehyd, C<sub>111</sub>H<sub>12</sub>O<sub>1</sub>, Smp. 114", der auch bei der Oxydation mit Permanganat neben Asaronsäure (Trimethoxybenzoesäure, C<sub>1</sub>H<sub>2</sub> (OCH<sub>1</sub>)<sub>3</sub> COOH, Smp. 144") gebildet wird.

### Elemicin.

COCHa

H.COC COCH.

HC CH

### C-CH,-CH:CH,

Elemicin (4-Allyl-1,2,6-trimethoxybenzol),  $C_{12}H_{10}O_{30}$  bildet den Hauptbestandteil des Manila-Elemiöls, in dem es von Semmler'), der ihm auch den Namen gegeben hat, entdeckt wurde. Die Verbindung findet sich in den von 277 bis 280" siedenden Fraktionen des Elemiöls ). Um daraus Elemiein zu gewinnen, wird die Fraktion mit Ameisensäure 12 Stunde am Rückflußkühler gekocht, wobei, wie Semmler durch Versuche mit Anethol und Safrol feststellte, die Allylverbindungen unangegriffen bleiben, während Propenylverbindungen zerstört werden. Ein auf diese Weise gereinigtes Elemicin zeigte folgende Eigenschaften:

Sdp. 144 bis 147", d<sub>20</sub> 1,063, n<sub>1</sub>, 1,52848.

<sup>9</sup> Gattermann u. Eggers, Berl. Herichte 32 (1800), 200.

<sup>&#</sup>x27;) Eykman, ibidem 23 (1890), Se2.

<sup>9</sup> Berl. Ber.chte 11 (1908), 1768, 1918, 2183, 2556.

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1806, 95; April 1907, 30 Oktober 1905, 39.

Bei de: Oxydation mit Kaliumpermanganat in Acetonlösung entsteht Trimethylgallussäure, C<sub>10</sub>, H<sub>10</sub> O<sub>2</sub>, Smp. 169° Sdp. 225 bis 227'.

Durch Erhitzen des Elemicins mit Natrium oder durch Kochen mit alkoholischem Kali entsteht das mit Asaron stellungsisomere Isoelemicin, 4-Propenyl-1,2 6-trimethoxybenzol, ein Körper mit folgenden Eigenschaften:

Sdp. 153 bis 156 (10 mm), d<sub>m</sub>. 1,073, n<sub>b</sub>. 1,54679.

Dieses Isoelemiein ist charakterisiert durch ein bei 88 bis 89" schmelzendes Dibromid. Bei der Oxydation mit Permanganat entsteht dieselbe Trimethylgallussäure wie beim Elemiein.

### Myristicin.

CO CH, H<sub>a</sub>COC CO HC CH

### C+CH<sub>2</sub>+CH+CH<sub>2</sub>

Myristicin (4-Allyl-6-methoxy-1,2-methylendioxybenzol)).  $C_{11}H_{12}O_{0}$ , ist bis jetzt nur im Muskat- und Macisöl sowie im französischen Petersitienöl aufgefunden worden. Zu seiner Charakterisierung können folgende Angaben dienen:

Sdp. 171 bis 173" (40 mm),  $d_{\rm in}^{(2)}$ , 1,1437,  $n_{\rm pos}$ , 1,54032,  $n_{\rm pos}$ , 1,52927");

Sdp. 149,5" (15 mm), dp. 1,1425").

Myristicin wird auch im Kältegemisch nicht fest. Durch Bromieren entsteht Dibrommyristicindlbromid,

 $C_aBr_a\left(C_aH_aBr_a\right)\left(OCH_a\right)\left(O_aCH_a\right),\ Smp.\ 130^{\circ},$  durch Oxydation Myristicinaldehyd und Myristicinsäure (s. u.).

Olicht zu verwechseln mit dem "Myristiein" genannten Stearopten von John und von Mudder, das bisweilen aus alten Ölen auskristallisiert und, wie Phickager [Pharmaceutical Journal II., 5 (1874), 150] nachwies, aus Myristinsäure besteht.

<sup>3</sup> Power ii Salway, Journ. chem. Soc. 91 (1907), 2004.

<sup>)</sup> Thoms, Bed, Ber clite 36 (1905), 3447.

Beim Kochen von Myristicin nit alkoholischem Kali oder beim Behandeln mit Natrium lagert sich die Allylgruppe in die Propenylgruppe um und es entsteht das feste Isomyristicin, für das Power und Salway!) nachstehende Konstanten augeben:

Smp. 44", Sdp. 166" (18 mm), n<sub>m55</sub> 156551").

Charakteristische Derivate sind ein Dibromid vom Smp. 109 und das Dibromisomytisticindibromid vom Smp. 156 . Wie aus Myristicin, entstehen auch aus dem Isomeren bei der Oxydation mit Permanganat Myristicinaldehyd, Smp. 130", und Myristicinsäure, Smp. 210".

Beide Phenoläther geben auch Additionsprodukte mit salpetriger Säure, von denen sich eine Reihe von Derivaten ableitet.

Als Derivate eines vierwertigen ungesättigten Phenols erscheinen die isomeren **Apiole** C<sub>n</sub>H C<sub>n</sub>H<sub>5</sub>·(O<sub>n</sub>CH<sub>2</sub>)·(OCH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, die nach ihrem Vorkommen als Apiol und als Dillapiol unterschieden werden sowie das Allyltetramethoxybenzol.

Apiol.

CO CH<sub>2</sub>

H<sub>3</sub>COC CO

HC COCH<sub>3</sub>

C-CH<sub>2</sub>-CH: CH<sub>3</sub>

Apiol (4 - Allyl - 3,6 - dimethoxy - 1,2 - methylendioxybenzol), C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>12</sub> ist im Petersiliensamenöl und dem Öle aus venezuelanischem Campherholz enthalten und scheidet sich daraus beim Abkühlen als feste Masse ab. Das Vorkommen im Maticoól ist noch zweifelhaft. Mit der Untersuchung des Apiols haben sich besonders v. Gerichten ), Ginsberg"), Ciamician und Silber), sowie Thoms") beschäftigt. Von Ciamician und

<sup>)</sup> Power it. Salway, Journ. crem. Soc. 91 (1907), 2055.

<sup>7</sup> Bell, Berich e 9 (1876), 258, 1477

<sup>)</sup> Hidem 24 (1888), 192, 2514; 23 (1890), 323.

<sup>1</sup> Bicem 21 (1888), 913, 4621, 22 (1889), 2481, 23 (1890), 2283,

<sup>1</sup> lbicem 36 (1903), 17.4.

Silber wurde die recht komplizierte Konstitution dieses Körpers fast vollständig aufgeklärt, aber erst Thoms ist es gelungen, die Frage endgiltig dahin zu entscheiden, daß der Verbindung die oben angegebene Formel zukommt.

Apiol bildet lange, farblose Nadeln von schwachem Petersilien-

geruch und folgenden Konstanten:

Smp. 30°, Sdp. 294", (gew. Druck), 179" (33 bis 34 mm) b; d <sub>3</sub>, 1,176, m<sub>0</sub> 1,5380°).

Sdp. 296 bis 299" (755 mm, Quecksilberfacen ganz un Dampf), d<sub>15</sub>, 1,1788 (im überschmolzenen Zustand bestimmt) ').

Apiol ist fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und fetten Ölen. Mit Brom vereinigt es sich zu Trioromapiol,

C<sub>n</sub>Br(O<sub>g</sub>CH<sub>g</sub>)(OCH<sub>g</sub>)<sub>n</sub>C<sub>n</sub>H<sub>n</sub>Br<sub>g</sub>, Smp. 88 bis 80".

Die Oxydation führt zu Apiolaldehyd und Apiolsäure (s. u.).

Das durch Umlagerung mittels alkoholischen Kalis erhaltene Isomere, das Isoaprol, bildet monokline, bei 55 bis 56" schmelzende Kristalle. Es sind 3 Bromderivate bekannt, ein Monobromid vom Smp. 51", ein Dibromid, Smp. 75", und ein Tribromid, Smp. 120'.

Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht aus dem Isoapiol, wie aus dem Apiol, Apiolaldehyd,  $C_{10}H_{10}O_{10}$ , Smp. 102", und Apiolsäure,  $C_{10}H_{10}O_{00}$ , Smp. 175". Beide Phenoläther verbinden sich auch mit salpetriger Säure.

## Diffapiot. CO CH. H,COC CO H,COC CH C-CH,-CH:CH.

Dillapiol kommt im Maticoöl, ostindischen, japanischen und spanischen Dillöl, sowie im Scetenchelöl vor. Es bildet eine

<sup>9</sup> Ciamician n. Silber, Berl. Berichte 21 (1888) 1622.

<sup>4)</sup> Eykman, ibicem 24 (1890), 862.

<sup>)</sup> Beubachtung im Laboratorium von Schimmel & Co.

dicke, ölige Füssigkeit, die unter gewöhnlichem Druck bei 285", bei 11 mm Druck bei 162" siedet). Die Konstitution der Verbindung kommt durch die oben angegebene Formel zum Ausdruck, deren Rientigkeit von Thoms") bewiesen wurde.

Durch Einwirkung von überschüssigem Brom auf Dillapiol entsteht ein in farblosen Prismen kristallisierender, bei 110" schmeizender Körper, C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>Br<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, das Dibromid des Monobrom-

apiols").

Das durch Umlagerung erhältliche Diffisoapiol ist fest und bildet monokline, bei 44" schmelzende Kristalle. Sein Siedepunkt wurde zu 296" ermittelt. Schmelzpunkt des Tribromids 115". Durch Oxydation mit alkalischer Permanganatlösung entstehen Dillapiolaldehyd, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>, Smp. 75", und Dillapiolsäure, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>, Smp. 151 bis 152". Ob das Dillisoapior gleichfalls in der Natur vorkommt, ist noch nicht sieher nachgewiesen.

### Allyltetramethoxybenzol.

COCH,

H.COC COCH.

HC COCH<sub>a</sub>

C-CH, -CH:CH,

Aus einem französischen Petersiliensamenöl isolierte Thoms\*) einen Körper  $C_{1a}H_{1s}O_{1s}$  den er als einen nach der obigen Formel zusammengesetzten Phenoläther erkannte, und für den er folgende Konstanten angibt:

Smp. 25", dgs 1,087, n<sub>1925</sub> 1,51462

Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht in guter Ausbeute Tetramethoxybenzoesäure, C<sub>0</sub>H(OCH<sub>8</sub>), COOH, eine in langen Nadeln kristallisierende Verbindung vom Smp. 87°°).

<sup>9</sup> Ciamician u. Silber, Berl. Berichte 29 (1896), 1800.

<sup>3</sup> Arch. der Pharm. 242 (1904), 344.

<sup>9</sup> Ciamician u. Silber, loc. cit. 9 Berl, Berchte 41 (1908), 2761.

<sup>9</sup> Bignami u. Testoni, Gazz, chim. i.al. 30 (1900), 1. 240; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1900, 50.

Zum Schluß seien einige Verbindungen besprochen, denen gleichzeitig die Eigenschaften eines Phenols und eines Ketons zukommen. Es sind dies Diosphenol und Phloracetophenon-dimethyläther.

Diosphenol.

CH<sub>3</sub>

C

H<sub>2</sub>C

COH

H<sub>2</sub>C

CH-CH(CH<sub>1</sub>).

Diosphenol (Buccocampher), C<sub>1</sub>,11,O<sub>2</sub>, ist ein Bestandteil des Buccoblätteröls, der darin zuerst von Flückiger<sup>3</sup>) beonachtet worden ist. Es ist seitdem wiederholt Gegenstand der Untersuchung gewesen. Seine chemische Konstitution wurde von Semmler und Mc. Kenzie<sup>3</sup>) aufgeklärt. Danach ist es ein cyclisch-hydriertes Ketophenol von der obigen Forme.

Der Gehalt der Buccoöle an Diosphenol wechselt mit der Stammpflanze; aus manchen Ölen scheidet es sich schon bei gewöhnlicher Temperatur kristallinisch ab, während andere nur sehr wenig von diesem Phenol enthalten. Man gewinnt es aus den Ölen entweder durch Ausfrieren oder durch Ausschütteln mit verdünnter Lauge; im letzteren falle ist zu beachten, daß das Diosphenol beim Ausäthern der alkalischen Lösung zum Teil in den Äther übergeht.

Synthetisch gewinnt man das Diosphenol curch Oxydation von Oxymethy.en-menthon,  $C_{ij}H_{ij}$ ,  $O_{ij}$ , wober ein Diketon  $C_{ij}H_{ij}$ ,  $O_{ij}$  entsteht, das durch Säuren oder Alkalien zu Diosphenol invertiert wird ).

Diosphenol hat einen eige tartigen, minzigen Geruch und bildet optisch inaktive, monokline Kristalle vom Smp. 83". Bei

<sup>5</sup> Pharmaceutical Journal III, 11 (1880), 174, 219.

<sup>5</sup> Berl, Berichte 39 (1906), 1158.

<sup>)</sup> Semarter a, Mc, Kenzie, andem 1104.

10 mm siedet es zwischen 109 and 110°, bei Atmosphärendruck unter teilweiser Zersetzung bei 232°. Mit Eisenenlorid gibt es eine dunkelgrüne Farbreaktion.

Diosphenol reagiert mit Essigsäureanhydrid und mit Benzoylchlorid unter Bildung der betreffenden Ester, ferner liefert es mit Carbanil ein bei 41" schmelzendes Phenylurethan. Die Ketongruppe zeigt wegen der benachbarten Hydroxylgruppe nur geringe Reaktionsfähigkeit, doch ist ein Oxim bekannt, dessen Schmelzpunkt von Kondakow und Bjalobrzeski") zu 156", von Semmler und Mc. Kenzie (loc. eit.) zu 125" angegeben wird.

Durch Reduktion mit Natriumamalgam in alkalischer Lösung entsteht der bei 159" schmelzende Diolalkohol  $C_{10}H_{10}O_2$ "). Reduktion mittels Natrium und Alkohol führt neben i-Menthol zu einem Glykol  $C_{10}H_{20}O_2$ , das bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in  $\alpha$ -Isopropyl- $\alpha$ -methyladipinsäure, Smp. 104", übergeht").

Charakteristisch für Diospheno, ist seine leichte Oxydierbarkeit, worauf auch zurückzuführen ist, daß es Fehlingsche Lösung, sowie ammoniakalische Siberlösung reduziert.

Bei der Oxydation mit Ozon erhielten Semmler und Mc. Kenzie (loc. cit.) a-lsopropyl-p-acetyl-n-buttersäure, Smp. 41", während mit Kaliumpernanganat eine bei 104 bis 105" schmelzende Ketosäure C<sub>in</sub>H<sub>ti</sub>,O<sub>n</sub> gewonnen wird, die aus einer intermediär gebildeten Säure C<sub>in</sub>H<sub>ti</sub>,O<sub>n</sub> durch Wasserabspaltung entsteht; sie Fefert ein bei 182" schmelzendes Monoxim.

Beim Erhitzen von Diosphenol mit konzentrierter Salzsäure im Einschmelzrohr auf ca. 150 bis 180" entsteht quantitativ Thymol neben wenig Carvacrol.

Erhitzen mit alkoholischem Kalt im Einschmelzrohr auf 150 bis 160" Fefert eine Alkoholsäure C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O<sub>1</sub>; sie läßt sich gut aus Wasser umkristallisieren und bildet Nadeln vom Smp. 94".

Diosphenol ist leicht an seinen Eigenschaften zu erkennen. Zu seinem Nachweis kann man auch sein Verhalten gegen Fehlingsehe Lösung und ammoniakalische Silber ösung heranziehen. Von Derivaten könnten hierfür das Phenylurethan und die eben erwähnte Alkoholsäure in Frage kommen.

5 Shamoyania, Arch. der Pharm. 226 (1883), 413

<sup>;</sup> Journ. J. prakt. Chem. H. 54 (1896), 457.

<sup>)</sup> Kondakow u. Bachtschiew, John I. praki. Chem. fl. 63 (1901), pt. Semmler u. Mc. Kenzic, Boll. Bericht. 39 (1906), 1162.

### Phloracetophenondimethyläther.

H, COC COH

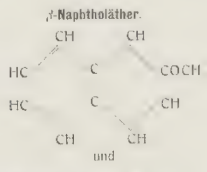
### COCH

An dieser Stelle kann kurz der Phloracetophenondimethyläther, der neuerdings von Jonas in Öl von Blumea baisamilera gefunden wurde, besprochen werden. Die Verbindung läßt sich aus dem Öl durch Natronlauge ausschütteln und fällt aus der alkalischen Lösung auf Säurezusatz als fester, gelblicher Körper aus, der nach wiederholtem Umkristallisieren aus Benzol oder Petroläther farblos erhalten wird und bei 82 bis 83 schmilzt.

Phloracetophenondimethyläther ist schon früher von Friedländer und Schnell") auf synthetischem Wege erhalten und später von v. Kostanecki und Tambor") genauer studiert worden.

Von Derivaten sind bekannt das Oxim, Smp. 108 bis 110°, die Acetylverbindung, Smp. 106 bis 107° der Methyläther, Smp. 103°, und ein gelbes kristallinisches Monobromid vom Smp. 187°.

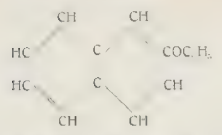
Durch Kondensation mit Benzaldehyd entsteht das 2-Oxy-4,6 dimethoxychalkon (Smp. 91 bis 92").



<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1999, 150.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 30 (1897), 2152.

<sup>9</sup> Ibidem 32 (1899), 2262.



Zwei zum Parfilmieren billiger Haus- und Toiletteseifen viel gebrauchte Produkte sind der Methyl- und der Äthyläther des & Naphthols, die beide unter dem Namen Nerolin im Handel sind, bisweilen auch als Nerolin, altes Produkt, oder lara-lara (Methyläther) und Nerolin, neues Produkt, oder Bromelia (Äthyläther) unterschieden werden. Darstellen lassen sich die beiden Äther, die bisher noch nicht in der Natur angetroffen worden sind, durch mehrstündiges Digerieren von 3-Naphtholkal um mit dem entsprechenden Halogenalkyl in methyloder äthylalkoholischer Lösung<sup>1</sup>). Nach einer anderen Methode<sup>2</sup>) wird ein Gemisch von 1 Teil 3-Naphthol, 3 Teilen Methyl- oder Äthylalkohor und 1 Teil Salzsäure längere Zeit im Autoklaven auf 150" erhitzt. Einfacher ist eine ursprünglich von Henriques für die Darstellung von «-Naphtholäthyläther benutzte Methode, die sich nach Gattermann<sup>3</sup>) auch sehr gut zur Herstellung von & Naphtnoläthern eignet und darin besteht, daß man & Naphthol mit dem betreffenden Alkohol und konzentrierter Schwefelsäure am Rückflußkühler auf 125 bis 140" erwärmt, bei dem Methyläther am besten unter geringem Druck.

Beide Äther bestehen aus farblosen Kristallblättchen, die sich in Methyl- und Äthylalkohol verhältnismäßig schwer, in den übrigen organischen Lösungsmitteln aber leicht lösen. Der Geruch beider Äther ist stark und anhaftend, der des Äthyläthers ist schwächer und bedeutend feiner als der des Methyläthers. In größerer Verdünnung riechen sie ähnlich wie Orangenblütenöl, für das sie einen, wenn auch nicht vollgültigen, so doch billigen Ersatz abgeben. Der Geruch des Äthyläthers wird auch nicht ganz treffend als ananasartig bezeichnet, worauf der für dieses

<sup>9</sup> Schaeffer, Liebigs Annalen 152 (1869), 286.

<sup>&#</sup>x27;) Liebermann u. Hagen, Berl. Berichte 15 (1882), 1428.

<sup>1</sup> Liebigs Annalen 241 (1888), 72.

Produkt manchmal gebrauchte Name Bromelia zurückzuführen sein dürfte.

Von Konstanten findet man in der Literatur für ANaphtholmethyläther:

Sinp. 72"1); Sinp. 70", Sdp. 274"2) für 3-Naphtholäthyläther:

Smp. 37°°), Sdp. 274 bis 275°°), 282" (korr.),  $d_{\rm m}$  1,0547,  $d_{\rm m}$  1,051°).

### Säuren.

Das bei der Darstellung der ätherischen Öle durch Destillation mit Wasserdampf gewonnene wäßrige Destillat enthält zuweilen freie Fettsäuren, wie Essig-, Propion-, Butter- oder Baldriansäure, die, ebenso wie Methyl- und Äthylalkohol, wohl Zersetzungsprodukte von Estern sind, die in den der Destillation unterworfenen Pflanzenteilen enthalten waren. Da die niedrigen Glieder der Fettsäuren in den Destillationswässern gelöst bleiben, werden sie leicht übersehen. Unter Umständen sind die Mengen nicht unerheblich wie z.B. aus einer Destillation von Bärenklausamen hervorgeht, wobei aus 40 kg. Samen 120 g Öl und aus dem Destillationswasser über 30 g Essigsäure gewonnen wurden").

Obgleich die Menge der Säuren in den ätherischen Ölen prozentual sehr zurücktritt, sind doch einige bekannt, die hauptsächlich aus Säuren zusammengesetzt sind, wie beispielsweise das etwa 85". Myristinsäure enthaltende Irisöl, das Öl von Polygonum Persicaria, das zum größten Teile aus einem Gemisch von flüchtigen Fettsäuren besteht"), das mexikanische Baldrianöl, bei dem 89". Baldriansäure ermittelt wurden"), und das Öl aus

a Städel, Liebigs Annalen 217 (1883), 35.

Marchetti, Gazz chân, nat. 9 (379), 541 Jahresber J. Chem. 1879, 543.

<sup>)</sup> Orndorff u. Kortright, Americ, chem. Journ. 13 (1891), 162.

<sup>5</sup> Liebermann u. Hagen, Berl. Berkhte 15 (1882), 1-28.

<sup>9</sup> Perkin, Journ chem, Soc. 69 (1896), 1100.

<sup>5</sup> Zincke Tichigs Anaden 452 (1869), 21.

<sup>)</sup> Horst, Chen. Zig 25 (1961), 1055.

<sup>&</sup>quot;) Bericht von Schimmel & Co. April 1897, 48,

Säuren. 517

den Früchten von Morinda citrilolia, dessen Säuregenalt 90% beträgt!).

In der hier folgenden Zusammenstellung der verschiedenen Säuren ist nicht berücksichtigt, ob sie in freiem Zustande oder gebunden im Öle vorhanden sind, erstens weil meistens die genauen Angaben darüber fehlen, zweitens weil man wohl in der Mehrzahl der Fälle annehmen darf, daß die Anwesenheit von freier Säure auf Zersetzung während der Destillation zurückzuführen ist. Man erhält die Säuren in Form ihrer Salze, wenn die betreffenden Öle verseift werden.

Ameisensäure, H-COOH, ist nachgewiesen worden im Terpentinöl (?), Thujaöl, Ceylon-Cardamomenöl, Ylang-Ylangöl, Muskatnußöl, californischen Lorbeeröl, Öl aus den Früchten von Pittosporum undulatum, Myrrhenöl, Möhrenöl, Öl aus dem Holz von Goupia tomentosa, amerikanischen Poleiöl, Baldrianöl, Edelschafgarbenöl und im Destillationswasser der Öle von Pinus Sabiniana, Eucalyptus Globulus, Aethusa Cynapium, Micromeria Chamissonis, Lippia scaberrima und Arnica montana.

Sie ist durch eine große Reduktionsfähigkeit ausgezeichnet. Um sie nachzuweisen erwärmt man ihre mit Alkali neutralisierte Lösung mit Quecksilberchlorid, wobei ein Niederschlag von Quecksilberchlorür und Quecksilber entsteht. Das Silbersalz entsteht, wenn man eine Lösung eines Formiates mit Silbernitrat versetzt, es zersetzt sich jedoch beim Kochen mit Wasser. (Unterschied von Essigsäure.)

Essigsäure, CH<sub>2</sub> COOH, wird am häufigsten in den ätherischen Ölen angetroffen; es müßten fast alle genannt werden, wollte man sie hier aufzählen. Ihre Ester sind meist durch einen besonders angenehmen Geruch ausgezeichnet und finden deswegen vieltache Verwendung in der Parfümerie, so vor allem Linafylund Geranylacetat. Einige Öle bestehen zu einem erheblichen teile aus Essigsäureestern, wie beispielsweise Lavendelöl, Bergamottöl, Petitgrainöl, sibirisches Fichtennadelöl u. a.

Um Essigsäure nachzuweisen, versetzt man die neutralisierte wäßrige Lösung mit Silbermtrat und analysiert das aus Wasser

i) van Romburgh, Koninklijke Akademie van Wetenschappen te Amstergam 1909, 17; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1909, 78,

umkristallisierte Silbersalz. Dieses Verfahren eignet sich überhaupt gut zum Nachweis der meisten Fettsduren.

Von den übrigen Fettsäuren sind die folgenden in ätherischen

Ölen aufgefunden worden:

Propionsäure, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>, COOH, im Kamillenöl, Wurmfarnöl (?). Pastinaköl und Lavendelöl.

n-Buttersäure, C.H. COOH, im Wurmfarnol, Knöterichöl, Muskatnußöl, Öl von Encalyptus Globulus, Niaouliöl, Hundspetersilienöl, Bärenklauöl, Öl von Heracleum gigantenm, Lavendelöl, Baldrianöl, amerikanischen Poleiöl und im Destillationswasser von Lippia scaberrima und Micromeria Chamissonis.

Isobuttersäure im Lorbeet blätteröl, Ceylon-Zimtöl (\*), Möhrenöl (\*), Spanisch Hopfenöl (\*), Arnikawurzelöl und Römisch Kamillenöl.

Isovaleriansäure (Isopropylessigsäure), C<sub>1</sub>H<sub>2</sub>-COOH, im Wurmfarnöl (?), Cypressenöl, Citronellöl, Lorbeerblätteröl, Öl aus den Früchten von *Pittosporum undulatum*, Geraniumöl (?), Niaouliöl, Öl von *Eucalyptus goniocalyv*, *E. paludosa* und *E. saligna*, Senegawurzelöl, Öl aus dem Flolz von *Goupia tomentosa*, Lavendelöl (?), amerikanischen Pfefferminzöl, Baldrianöl, mexikanischen Baldrianöl, Kessowurzelöl und Wermutöl.

Methyläthylessigsäure im Champacaöl, Angelikawurzelöt und Kaffeeöl.

Capronsäure, C<sub>3</sub>H<sub>11</sub> COOH, im Wurmfamöl (?), Öl von *Juniperus phoenicea*, Lemongrasöl, Palmarosaöl, Lorbeerblätteröl (?), Bärenklauöl, Pastinaköl, Öl aus dem Holz von *Goupia tomentosa*, Lavendelöl und Öl aus den Früchten von *Morinda citrifolia*.

Isoheptylsäure, C. Hin COOH, im amerikanischen Poleiöl.

Caprylsäure, C, H<sub>1a</sub> COOH, im Wurmsamenöl (\*), Maskatnußöl, Campheröl, süßen Pomeranzenschauenöl, amerikanischen Poleiöl, Öl aus den Früchten von *Morinda citriloha* und Öl von Artemisia Herba-alba.

Caprinsäure, C<sub>a</sub>H<sub>m</sub>-COOH, Nadeln vom Smp. 31", im Lemongrasöl, Kobuschiöl, Bärenklauöl, amerikanischen Poleiöl, Kamillenöl und Öl von *Artemisia Herba-alba*. Sähren. 519

Laurinsäure, C<sub>11</sub>H<sub>128</sub> COOH, Nadeln vom Smp. 43,6°, im Lorbeerbeerenöl, Pichurimbohnenöl, Öl von *Psoralea bitumino*sa (?), Öl aus den Flotz von *Goupia tomemosa* und Bärenklauöl.

**Myristinsäure,** C<sub>1a</sub>H<sub>27</sub> COOH, Kristallblättehen vom Smp. 53,8°, im Muskatnaßöl, Öl von *Blumea balsamitera* (?) und im Iriswurzelöl.

Palmitinsäure, C., H., COOH, Kristallschuppen vom Smp 62", im kanadischen Schlangenwurzelöl, japanischen Sternanisö., Myrrhenöl, Cascarillöl, Moschuskörneröl (?), Öl aus den Früchten von Pittosporum undulatum, Pimentöl, Öl der Samen von Monodora grandiflora, Selleriesamenöl, Petersiliensamenöl, Möhrenöl, Öl von Micromeria Chamissonis, Öl aus den Stengeln und Blättern von Tagetes patula, Eberwurzöl, Arnikablütenöl, Wermutöl und Öl von Blumea balsamilera (?).

Stearinsäure, C<sub>ct</sub>H<sub>tt</sub> COOH, Blättchen vom Smp. 69,2°, im Cascarillöl.

Ungesättigte Säuren sind nur selten beobachtet worden. Es kommen vor:

Methacrylsäure, CH<sub>2</sub>:C(CH<sub>3</sub>)COOH, lange Prismen vom Smp. 15 bis 16", Sdp. 160,5", wahrscheinlich im Römisch Kamillenöl.

Angelikasäure, CH<sub>a</sub>-CH<sub>3</sub>-CC(CH)<sub>4</sub>-COOH, Smp. 45 bis 45,5 ', Sdp. 185", im Destillationswasser des Angelikawurzelöls und im Römisch Kamillenöl.

Tiglinsäure, CH; CH: C (CH<sub>4</sub>) COOH, Smp. 64,5", Sdp. 198,5". im Geraniumöl und

Ölsäure, C.H., CH:CH-(CH<sub>2</sub>), COOH, Nadeln vom Smp. 14", Sdp. 223' (10 mm), im Irisöl und Kobuschiöl.

Von Oxysäuren sind nachgewiesen worden:

Oxymyristinsäure,  $C_{11}H_{es}O_{q}$ , perlmutterglänzende Blättchen vom Smp. 51", im Sabadillsamenöl und Angelikasamenöl.

Oxypentadecylsäure, C<sub>15</sub>H<sub>26</sub>O<sub>16</sub> Nädelehen vom Smp. 84°, im Angelikawurzelöt und vielleicht im japanischen Angelikaöt und

Mur ein einziges Mal hat man eine zwerbasische Säure als natürlichen Bestandteil eines ätherischen Öles gefunden, nämlich

Bernsteinsäure, COOH-CH, CH, COOH, im Öl aus dem Holz von Goupia tomentosa.

Von al'phatischen Säuren bleibt noch zu erwähnen die Citronellsäure, CaHa COOH, Sdp. 257": 143,5' (5 mm), die im Öl von Barosma pulchellum verkommt.

Teresantalsäure, eine hydriert-cyclische Säure,  $C_mH_mO_m$  Smp. 157",  $[a]_n=70$ "24' (in 25-prozentiger Lösung) kommt im Sandelholzöl vor.

Von aromatischen Säuren sind zu nennen:

Benzoesäure, C. H. COOH, glänzende Blättchen vom Smp. 121,4", Sdp. 249" bei 760 mm, ist im Vetiveröl. Tuberosenblütenöl, Hyazinthenöl, Champacaöl, Ylang-Ylangöl, Zimtblätteröl, Wildkirschenrindenöl, Neroliöl. Tolubalsamöl und Nelkenöl gefunden worden.

Phenylessigsäure, C<sub>n</sub>H<sub>n</sub>·CH<sub>n</sub>·COOH, dünne Blättehen vom Smp. 76,5", Sdp. 265,5", kommt im Neroliöl vor.

Zimtsäure, C.H.CH:CH COOH, Smp. 133". Sdp. 300", findet sich im Alpiniaöl. Kaempferiaöl. Xanthorrhoeaharzöl. Storaxöl, amerikanischen Storaxöl, Cassiaöl und Wartaraól.

Salicylsäure, C<sub>n</sub>H<sub>1</sub> OH-COOH, Smp. 155 bis 157", ist als Methylester außerordentlich verbreitet (s. S. 523), ist aber außerdem noch im Spicewoodoil, Ylang-Ylangöl, Öl von *Pittosporum undulatum* und im amerikan schen Poleiöl nachgewiesen worden.

Anissäure, p. Methoxybenzoesäure, C<sub>n</sub>H<sub>1</sub> COCH<sub>2</sub> COOH, Smp. 184", findet sich in der Tahiti-Vanille und ist in allen Olen anzutreffen, die, wie Anisöl, viel Anethol enthalten, aus dem sie duren Oxydation entsteht.

Veratrumsäure, (CH, O), C, H, COOH - H, O, Smp. 179,5 bis 181", ist 'm Sabadillsamenöl gefunden worden.

Methyl-p-cumarsäure, p-Methoxyzimtsäure.

CH<sub>1</sub>O C<sub>a</sub>H<sub>1</sub>-CH:CH COOH,

Smp. 171", kommt im Kaempferiaöl vor.

### Ester.

Ester finden sich in fast allen ätherisenen Ölen, für deren Geruch sie sogar oft von wesentlicher Bedeutung sind; auch in der Parfümerie spielen sie wegen ihres meist angenehmen Aromas eine große Rolte. Als Beispiele besonders esterreicher

Ester. 521

Öle seien Bergamottöl, Lavendelöl, Geraniumöl, sibirisches Fichtennadelöl und Römisch Kamillenöl genannt; vereinzelt bestehen die Öle auch fast nur aus Estern, wie z. B. die unter dem Namen Wintergrünöl bekannten Destillate von Gaultheria procumbens und Betula lenta, die etwa 99% Methylsalicylat enthalten. Der Nachweis der Ester ist mit Ausnahme derjenigen, gie bei gewöhnlicher Temperatur fest sind und sich deshalb ohne Schwierigkeit isoliezen lassen, nicht immer teicht. Charakteristische Derivate, wie sie für Alkohole, Ketone und Kohlenwasserstoffe bekannt sind, gibt es hier nur ausnahmsweise, sodaß man auf die fraktionierte Desfillation und Charakterisierung der Verseifungsprodukte angewiesen ist. Dazu kommt, daß die Siedetemperaturen von verschieden zusammengesetzten Estern oft sehr nahe be'einander liegen, sodaß eine Trennung durch Fraktionieren nicht möglich ist. Eine weitere Schwierigkeit ist die, daß sich viele Ester bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck zersetzen, einige sogar schon bei vermindertem Druck.

Synthetisch sind sie fast immer leicht zugänglich. Eine sehr gebräuchliche Methode besteht darin, daß man in die eventuell mit einem geeigneten Lösungsmittel verdünnte Mischung der Komponenten trocknen Chlorwasserstoff einleitet. In vielen Fällen ist dieses Verfahren aber wegen der Empfindlichkeit mancher Säuren und Alkohole gegen Chlorwasserstoff nicht anwendbar. Man kann dann dadurch zum Ziel kommen, daß man Jodalkyl auf das Silbersalz der Säure einwirken läßt, oder daß man von den Alkoholaten ausgeht und diese mit den Anhydriden oder Chloriden der Säuren umsetzt. Oft genügt auch sehon einfaches Kochen des Alkohols mit dem Säureanhydrid; so kann man beispielsweise viele Alkohole quantitativ in die Acetate überführen, innem man sie mit Essigsäureanhydrid unter Zusatz von etwas wasserfreiem Natrumacetat kocht.

### Mcthylbenzoat.

### CH,OCOOC, H,.

Der auch unter dem Namen Niobeöl bekannte Benzoesäuremethylester kommt im Ylang-Ylangöl vor und vielleicht auch im Nelkenöl und im Tuberosenblütenöl. Er bildet eine farblose, optisch inaktive Flüssigkeit von kräftigem, angenehmem Geruch. Sdp. 199,2° (746,4 mm); d, 1,1026°); d, 1,0942°).

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurden folgende Konstanten beobachtet:

 $d_{15}$  1,0935 bis 1,0955,  $n_{160}$  1,517 bis 1,518, föst, in 4 Vol. 60- und in 1,5 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Charakteristisch für Benzoesäuremethylester ist, daß er mit Phosphorsäure eine kristallinische Verhindung hildet ); die Benzoate der homologen Alkohole zeigen diese Eigenschaft nicht.

### Methylcinnamat.

### C, H, · CH : CH · CO OC H,

Die einzigen Öle, in denen man diese Verbindung gefunden hat, sind die aus dem Wurzelstock sowie aus den Blättern von Alpinia malaccensis erhaltenen Destillate und das Wartarasamenöl.

Zimtsäuremethylester bildet eine bei gewöhnlicher Temperatur feste Substanz von eigenfümlichem, intensivem Geruch. Seine Eigenschaften sind

Smp. 33,4", Sdp. 263 11);

Smp. 36", Sdp. 259,6", diff. 1,0415");

Schimmel & Co.") beobachteten an Zimtsäuremethylester aus Wartaraöl:

Smp. 36" und Sdp. 256" (745 mm).

und an technischen Präparaten eigener Fabrikation:

Smp. 31 bis 35", d $_{10}^{40}$ 1,0e63, n $_{102}$ 1,56816, n $_{104}$ 1,56729; d $_{10}^{47}$ 1,0712, n $_{105}$ 1,56816.

Zimtsäuremethylester föst sich leicht in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, ebenso in Olivenöl und in Paratfinel; von 70 prozentigem Alkohol sind 2 Vol. zur Lösung erforderlich.

<sup>1)</sup> Kopp, Liebigs Annalen 94 (1855), '807, 304,

<sup>9</sup> Perkin, Journ, chem. Soc. 69 (1890), 1174.

<sup>1</sup> Raikow, Chem. Ztg. 21 (1900), 3e8.

<sup>9</sup> Anschütz n. Kinnicutt, Berl. Berichte 11 (1878), 1220.

<sup>9</sup> Weger, Liebigs Annalea 221 (1883), 74,

<sup>&</sup>quot;) Bericht von Schimmel & Co. April 1901, 62.

### Methylsalicylat.

C,H, COOCH,

Methylsaheylat (Salicylsäuremethylester, künstliches Wintergrünöl) gehört zu den wichtigsten Riechstoffen und ist wegen seiner antiseptischen Eigenschaften sehr geschätzt. Es ist seit langer Zeit bekannt und, wie sich im Laufe der Jahre herausgestellt hat, im Pflanzenreich außerordentlich verbreitet. Auch ist sein Vorkommen nicht auf einen bestimmten Pllanzenteil beschränkt, vielmehr findet es sich bald hier hald dort in den Pflanzen von der Wurzel bis zur Blüte. Es bildet den Hauptbestandteil des Gaultheria- und Birkenrindenöls und ist außerdem nachgewiesen ım Tuberosenblütenôl (aus Pomade), Ylang Ylangöl, in Buchensämlingen, im römischen und französischen Cassieblütenöl, Rautenol, Teeöl, Nelkenöl, Öl von Viola tricolor sowie in den fo genden Pflanzen'): Podocarpus chinensis, P. Nageia, Gnetum Gnemon 3 ovalilolium, Castanopsis javanica, C. j. var., C. Tungurrat, C. spec., Querens spec. div., O. bancana, Q. glandulifera, O. Innghuhnii, O. pseudomoluccana, Q. spicata, Q. Teysmannii, Cecropia Schiedeana, Cinocephalus ovatus, C. suaveolens, C. spec., Urostygma acamptophyllum, Ficus elastica, F. Benjamina, F. B. var. crassinerve, F. annulata, F. geniculata, F. pilosa, 1. p. var. chrysocannia, F. retusa var. nitida, F. xylophylla, Sloetia Sideroxylon, Streblus mauritianus, Gironniera subaeonalis, Meristica intermedia, Lindera Benzoin, Parinarium spec., Photmia serrata, Rubus sundaicus, Spiraea Ulmaria, Acacia Intsia, A. plaricapitata, A. sarmentosa, A. tenerrima, Bauhinia pyrrhaneura, Caesalpinia Bonducella, Guilandina spec., Mucima gigantea, Erythroxylon Coca, E. bolivianum, Canarium spec., Garuga spec., Polygala Senega, P. S. var. latifolia, P. Baldwini, P. variabilis, P. javana, P. oleijera, P. sernyllacea, P. calcarea, P. vulgaris, Epirivanthes elongata, E. eylindrica, Adenocrepis Javanica, Antidesma diandrum, Agy-

<sup>1</sup> Vgl. hieran: v. n Romburgh, Verslag van 's lands plantentoin te Buttenzorg 1897, 37; 1898, 29; 1901, 58; Kremers u. James, Pharm. Review 18 (1898), 160; Bericht von Schminel & Co. 1899, 58; Tailleur Compt. rend. 142 (1901), 1235.

neia multiflora, A. spec., Baccaurea spec., Cyclostemon macrophyllus, Bridelia tomentosa, Elateriospermum Tokbrai, Cluvtia oblongifolia, Leiocarpus arboreus, L. spec., Pierardia dulcis. P. spec. div., Phyllanthus zevlanicus, Rottlera dispar, Sohenodesme Wallichiana, Trewia spec., Mangilera spec., Semecarpus spec., Turpinia sphaerocarpa, T. spec., Capura alata, Harpullia imbricata, H. spec., Meliosma pendula, Mischocarpus fuscescens, Elaeocarpus resinosus, Wormia triquetra, Thea chinensis, T. cochinchinensis, Calpandria lanceolata, Hydnocarous Wightiana, H. alpina, H. venenata, Scolopia Roxburghii faraktogenos Blumei, Alsodeia cymulosa, Viola tricolor, Homalium tomentosum, H. javanicum, Carallia symmetria, Memecylon spec, Nania vera, Barringtonia rubra, B. spicata, B. spec. dv., Monotropa Hypopithys, Gaultheria Iragrantissima, G. leucocarpa, Ardisia humilis, A. lurida, A. iuliginosa, A. macro phylla, A. purpurea, A. reclinata, A. sangumolenta, A. speciosa A. spec., Siderovylon obovatum, Diospyros aurea, D. cauli flora, D. acuminata, D. Gardneri, Maba spec., Symplocos spec, div., S. fasciculata, Chionamhus elliptica, C. latiloha, C. montana, C. ramiflora, C. spec., Allamanda Hendersoni, Chilocarous densiflorus, C. denudatus, C. spec., Melodinus laevigatus, M. orientalis, Landolphia Watsonii, Atstonia angustitolia, A. Hoodti, A. macrophylla, A. villosa, A. spec., Hunteria corymbosa, Rauwollia spectabilis, Cryptolepis laxiflora Marsdenia tenacissima, Cordia asperrima, Bignonia Chamberlavnii, B. exoleta, Tecoma mexicana, Hexacentris coccinea, Nyctocalos brunfelsiaeflorus, Thunbergia grandiflora, Canthium palembanicum, C. spec., Gardenia l'itzalani, G. Schoemannii, Nauclea spec., N. fagifolia, N. nolycephala, Nauclea spec., Pavetta angustifolia, P. arborea. P. barbata, P. grandiflora, P. g. var. lutea, P. g. var. aurantiaca, P. littorea, P. longillora, P. rosea, P. paludosa, P. longipes. P. spec., Petunga variabilis, P. spec., Psychotria celastroides. P. robusta, P. undata, Wendlandia spec., Anthocyphalus Cadamba, Coffea densiflora, C. lepidophloia C. liberica, C. stenophylla, Griffithia acuminata, G. eucantha, Mussaenda Irondosa, M. officinalis, M. tulinervia, Polyphragmon spec., Randia densiflora, R. dumetorum, R. uliginosa, Sarcocephalus subditus, Scyphostach,'s coffeoides, Viburnum sundaicum, Stifftia chrysantha und Vernonia arborea.

Der Ester kommt gewöhnlich nicht fertig gebildet, sondern als Glucosid in den Pflanzen vor, so z. B. im Kraute von Gaultheria procumbens und in der Birkenrinde als Gaultherin, aus dem er erst durch fermentative Spaltung freigemacht wird. Das geht u. a. daraus hervor, daß bei diesen Materialien die Ausbeuten an Methylsalicylat ganz bedeutend steigen, wenn man sie vorher mehrere Stunden mit Wasser durchfeuchtet stehen läßt. Bei vielen hierher gehörigen Pflanzen enthält das Destillat aus frischem Material überhaupt keinen Salicytsäuremethylester.

Über die Natur der Methylsalicylat liefernden Glucoside ist noch nicht viel bekannt. Außei dem oben erwähnten Gaultherin kennt man zwei in den Wurzeln verschiedener Primulaceen vorkommende Glucoside, Primverin und Primulaverin, die bei der fermentativen Spaltung durch das sie begleitende Ferment Primverase Methylsalicylat liefern?).

Künstlich erhält man den Ester durch Erhitzen von Methylalkohol und Salicylsäure bei Gegenwart von konzentrierter Schwefelsäure. Von der firma Schimmel & Co. wird das Produkt seit dem Jahre 1886 im Großen dargestellt und als künstliches Wintergrünöl in den Handel gebracht.

Methylsalicylat bildet eine farblose, optisch inaktive Plüssigkeit von starken, eigentündichem Geruch; über seine sonstigen Eigenschaften liegen folgende Beobachtungen vor:

Sdp. 217" (730 mm) 2);

Sdp. 223,7" (korr.), d, 1,1969, d, 1,1819.);

Smp. 8,311);

Sdp. 222,2" (korr.), d<sub>1</sub> 1,1992, d<sub>15</sub> 1,1890°).

An technischen Präparaten eigener Fabrikation ermittelten Schimmel & Co.:

d a 1,185 bis 1,190, n<sub>120</sub> 1,536 bis 1,538, löslich in 6 bis 8 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Methylsalicylat löst sieh in mäßig konzentrierter Kafilauge zu leichtlöslichem Estersalz (Kalimmethylsalicylat) und kann

<sup>3</sup> Gotts e. Mascre, Compt rend. 149 (1909), 947.

<sup>?</sup> Schreiner, Liebigs Annalen 197 ( 879), 17.

r Kopp, ibaleia 94 (1855), 301, 302.

<sup>9</sup> v. Schnetaer, Zeitsein, t. physik, Chem. 22 (1897), 232.

Herain, Joann. chem. Soc. 69 (1896), 1187.

aus dieser Lösung durch verdünnte Säuren unverändert wieder abgeschieden werden. Mit Natronlange fällt schwe fösliches Natriummethylsalicylat aus. Beim Erwärmen mit überschüssigem Alkali werden beide Estersalze verseift und nunmehr wird auf Säurezusatz Salicylsäure abgeschieden.

Charakteristisch für Salicylate ist die mit Eisenchlorid entstehende Violettfärbung.

### Äthylacetat.

### CH, COOC, H,

Das Vorkommen von Äthylacetat (Essigäther) in ätherischen Ölen ist bisher noch nicht festgestellt worden. Es existiert nur eine Beobachtung von Göppert¹), wonach die Blumen von Magnolia Iuscata, besonders die schon abgefallenen Blumenblätter, einen dem Äthylacetat täuschend älmlichen Geruch entwickeln sollen. Dieses technisch, und vor allem pharmazeutisch wichtige Produkt ist daher für den Riechstoffchemiker nur von untergeordneter Bedeutung und soll aus diesem Grunde hier nur kurz beschrieben werden: Essigäther ist eine klare, neutrale Flüssigkeit von erfrischendem Geruch. Er siedet bei etwa 76 und hat bei 15 ein spez. Gewicht von 0,90 bis 0,91. Er ist mit den gewöhn ichen organischen Lösungsmitteln in jedem Verhältnis klar mischpar und seinerseits ein gutes Lösungsmittel für viele Substanzen. 18 Te le Wasser lösen 1 Teil Essigäther und andererseits 28 Teile Essigäther 1 Teil Wasser.

### Äthylbenzoat.

### $C_aH_aCOOC_aH_{av}$

Ein natürliches Vorkommen des Benzoesäureäthylesters hat man bisher nicht beobachtet. Der Geruch ist ähnlich dem des Methylesters, nur etwas milder. Die Konstanten sind:

Sdp. 211,2" (729 mm), d<sub>in</sub> 1,0502"); Sdp. 212,9" (745,5 mm) ").

<sup>1)</sup> Liebigs Annalen 111 (1859), 127.

<sup>)</sup> Linnemann, Liebigs Annalen 160 (1871), 208.

<sup>)</sup> Kopp, ibidem 94 (1855), 309,

An eigenen, im Großbetrieb hergestellten Präparaten beobachteten Schimmel & Co.:

 $d_{10}$ , 1,0515 bis 1,0532,  $n_{120}$  1,50501 bis 1,30630, löslich in 7,5 Vol. 60- und 2 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

# Äthylsalicylat.

C<sub>6</sub>H<sub>1</sub> COOC<sub>2</sub>H<sub>3</sub> OH

Salicylsäureäthylester bietet nur insofern Interesse, als er in der Parfümerie Verwendung findet; in ätherischen Ölen hat man ihn noch nicht angetroffen. Er ist eine farblose, etwas schwächer als Wintergrünöl riechende Flüssigkeit, für die Perkin<sup>1</sup>) folgende Eigenschaften angibt:

Sdp. 233,5 bis 234,0" (korr.), disc 1,1372.

Schimmel & Co. fanden:

Sdp. 234 bis 235" (743 mm), 91" (5 mm),  $d_{to}$  1,1352,  $e_{tr}$  0",  $n_{topic}$  1,52338, löslich in 4 Vol. 80-p ozentigen Alkohols.

Durch starkes Abkühlen kann er zum Erstarren gebracht werden und schmilzt wieder bei i 1,3°°).

# Äthyleinnamat.

C<sub>n</sub>H<sub>a</sub>·CH:CH·COOC,H<sub>a</sub>,

Der Zimtsäureäthylester gehört zu den selteneren Bestandteilen ätherischer Öle, sein Vorkommen ist auf Kaempferiaöl und Storaxöl beschränkt. Synthetisch erhält man ihn durch Einleiten von trocknem Chlorwasserstoffgas in die alkoholische Lösung von Zimtsäure. Er bildet eine angenehm riechende, optisch inaktive, bei niederer Temperatur erstarrende Flüssigkeit von folgenden Eigenschaften:

Smp. 12<sup>ns</sup>); Sdp. 271<sup>ns</sup>); d<sub>a</sub> 1.0656, d<sub>2620</sub> 1.0498<sup>s</sup>); Sdp. 195,5<sup>ns</sup> (103 mm), d<sub>150</sub> 1.0546<sup>ns</sup>).

1) Journ, chem. Soc 69 (1896), 1176.

9 v. Schneider, Zeitschr. f. physik. Chem. 19 (1896), 458.

 Wegener, Privatmitteilung von Friedländer, Liebigs Annalen 221 (1883), 75.

h Anschütz u. Kinnicutt, Berl, Berichte II (1878), 1220.

) Kopp, Liebigs Annalen 95 (1855), 320.

) Perkin, Journ. chem. Soc. 69 (1896), 1228.

Schimmel & Co. beobachteten an technischen Produkten: d<sub>15</sub> 1,053 bis 1,055, n<sub>126</sub> 1,559 bis 1,561, föslich in 5 bis 7 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

## Amylsalicylat.

C, H, OH

Der auch unter dem Namen Orchidée, Trèfle oder Trefol bekannte Salicylsäureamylester ist zwar kein Bestandteil ätherischer Öle, findet aber in der Parfümerie vielfach Verwendung und soll deswegen auch hier erwähnt werden. Er bildet eine famlose bis gelbliche Flüssigkeit, deren stark aromatischer Geruch an den mancher Orchideen erinnert. An selbst hergestellten Präparaten ermittelten Schimmel & Co.:

Sdp. 276 bis 277° (743 mm), 151 bis 152° (15 mm),  $d_{15}$  1,049 bis 1,055,  $a_{15}$  sehwach rechts, bis  $\pm$  2°,  $n_{160}$ , 1,505 bis 1,507, löslich in etwa 3 Vol. 90-prozentigen Alkohols.

Der Ester ist nicht ganz leicht verseißbar, um ihn quantitativ zu spalten muß man mit einem gehörigen Überschuß an Alkali 2 Stunden auf dem Wasserbade erhitzen, was übrigens auch bei den anderen Salicylsäureestern empfehlenswert ist.

Außer als Riechstoff benutzt man Amylsalicylat auch als Fixierungsmittel für feinere Gerüche. Auch therapeutisch ist es mit Erfolg bei rheumatischen Alfektionen verwendet worden!).

# Linalylacetat.

CH, COOC, His.

Linalylacetat, der wertvollste und charakteristische Bestandteil des Bergamottöls und Lavendeföls, ist auch sonst in ätherischen Ölen ziemlich verbreitet. Außer in den beiden genannten Ölen hat man es bisher gefunden im kanadischen Schlangenwurzelöl (§), Ylang-Ylangöl (§), Sassafrasblätteröl, Rindenö, von Cinnamomum pedatinervium, Petitgrainöl, Citronenöl, Neroliöl, Italienischen Limettöl, Jasminöl, Muskateher Salbeiöl (§), Öt aus den Blättern von Mentha citrata und Gardeniaöl.

<sup>1</sup> Nach Pharm, Zentrath, 43 (1903) 637.

Ister. 529

Wegen der leichten Veränderlichkeit und Zersetzlichkeit sowohl des Linaloo's als auch des Linalylacetats ist die künstliche Darstellung des Esters nicht ganz leicht und gelingt z. B. nur sehr unvollkommen auf dem gewöhnlichen Wege der Acetylierung, da sich das Linalool hierbei teils zersetzt, teils in Terpineol, Geraniol und Nerol umlagert. Ein reines Linalylacetat erhält man nach Tiemann") durch Umsetzung von Linaloolnatrium mit Essigsäureanhydrid.

Linalylacetat ist eine larblose, angenehm nach Bergamottöl riec iende Flüssigkeit, deren optische Drehung je nach der des angewandten Linalools rechts oder links ist. Hesse und Zeitschel") fanden bei einem nach der Tiemannschen Methode dargestellten Linalylacetat:

Sdp. 96,5 bis 97" (10 mm), 115 bis 116" (25 mm), ca. 220" unter Zersetzung (762 mm),  $d_{15}$ . 0,913,  $[\alpha]_1$ , — 6"35', Estergehalt 97,6" ».

Unter dem Namen Bergamiol bringen Schimmel & Co. ein technisches Linalylacetat in den Handel, das etwa folgende Eigenschaften hat:

 $d_{13}$  0,90 bis 0,91,  $n_{160}$ , 1,451 bis 1,454, föslich in 10 bis 15 Vol. 60- und in 3 bis 5 Vol. 70-prozentigen A.kohols.

# Geranylformiat. HCOOC, H<sub>17</sub>.

Dieser in der Natur noch nicht beobachtete Ester bildet sich sehon bei längerem Stehen einer Auflösung von Geraniol in kristallisierter Ameisensäure"), besser noch unter Zusatz einer geringen Menge Mineralsäure"). Nach Tiemann (loc. cit.) siedet der Ester bei 113 bis 114" (15 mm), nach Bertram bei 104 bis 105" (10 bis 11 mm).

Schrimmel & Co. fanden für Handelspräparate mit ca. 91 "» Ester:

 $d_{15}$  = 0,9248,  $a_0 \pm 0$ ",  $n_{cen}$  = 1,46456, föslich in 10 Teiten 70-prozentigen Alkohols und mehr.

Der Ester neigt, wie alle Formiate, sehr zur Zersetzung.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 31 (1898), 839.

<sup>9</sup> Journ, f. prakt, Chem. II, 64 (1901), 256.

<sup>9</sup> Tiemann u. Schnidt, Berl. Berichte 29 (1896), 907, Ann.

<sup>9</sup> Bertram, D. R. P. 80711.

## Geranylacetat.

CH, CO OC, Hg.

Ebenso wie Linalylacetat kommt auch Geranylacetat ziemlich häufig in ätherischen Ölen vor. Es bildet den Hauptbestandteil des Öles von Darwinia fascicularis und wurde außerdem gefunden im Nadelöl von Callitris glauca, im Palmarosaöl, Lemongrasöl, Sassafrashlätteröl, Kuromojiöl, Geraniumöl (?), Petitgra nol. Neroliöl, Corianderöl, Öl von Eucalyptus Staigeriana, E. Macarthuri, Leptospermum Liversidgei und im Lavendelöl. Künstlich erhält man Geranylacetat durch Erhitzen von Geraniel nut Acetanhydrid und etwas entwässertem Natriumacetat. Pür ein so gewonnenes Produkt fanden Bertram und Gildemeister!):

Sdp. 242 bis 245" unter Zersetzung (764 mm), 127,8 bis 129,2" (16 mm),  $J_{15}$ , 0,9174,  $n_{215}$ , 1,4628.

An technischen Präparaten eigener Fabrikation ermittelten Schlimmel & Co.:

 $d_{10}$  0,910 bis 0,917,  $u_p$  + 0,  $u_{pqq}$  1,462 bis 1,466, löslich in 7 bis 10 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Geranylacetat hat einen angenehmen, kräftigen Blumengeruch, der dem des Linalylacetats verwandt ist.

# CitronellyIformiat.

HCOOC, Hp.

Der Ameisensäureester des Citronellols ist noch nicht in ätherischen Ölen aufgefunden worden. Er bildet sich leicht beim Kochen von Citronellol mit dem doppelten Volumen starker Ameisensäure 2) oder auch sehon bei mehrtägigem Stehenlassen einer Lösung von Citronellol in wasserfreier Ameisensäure 3).

Er ist eine leicht zersetzliche Verbindung, die nach Tiemann u. Schmidt (loc. cit.) bei 97 bis 100" (10 mm) siedet.

An einem technischen Produkt mit 93,2" " Ester ermittelten Schimmel & Co.:

 $d_{19}$  0,9105,  $a_0 = 1$ °9',  $n_{190}$  1,45111, löslich in 12,5 Vol. 70- und in 2,5 Vol. 80-prozentigen Alkohols.

9 Journ. f. prakt. Chain, II, 49 (1894), 189

<sup>5</sup> Walbanin u. Stephan, Berl, Berichte 33 1900, 2307.

i Tiemann v. Schm dt, Berl. Benche 29 (1850), 407.

# Citronellylacetat.

CH, COOC, H, ...

Citronellylacetat ist vielleicht ein Bestandteil des Citronellöls sowie des Geraniumöls, doch ist das noch nicht mit Sieherheit festgestellt. Künstlich ist es leicht durch Behandeln von Citronellol mit Acetanhydrid zu erhalten. Es ist eine farblose Flüssigkeit mit angenehmem, schwach an Bergamottöl erinnerndem Geruch; es siedet unter 15 mm Druck nach Nascheld!) bei 121,5"; Tiemann und Schmidt!) geben folgende Eigenschaften an:

Sdp. 119 bis 121" (15 mm),  $d_{47.5}$ , 0,8928,  $[\alpha]_{1.67.5}$  :- 2,37",  $n_{1015.5}$  =1,4456.

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurde gefunden:  $d_{th}=0.9013$ ,  $\alpha_0=1^{\circ}15'$ ,  $n_{th}=1.44891$ , löstich in 6 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

#### Benzylbenzoat.

 $C_nH_nCOOCH_nC_nH_n$ .

Ein wesentlicher Bestandteil des Cinnameins oder Perubalsamöls ist der Benzoesäurebenzylester, der im übrigen nur noch im Tuberosenöl, Ylang-Ylangöl und Tolubalsamöl vorkommt.

Um den Ester darzustellen, löst man nach Claisen\*) 11, g Natrium in der zur Lösung eben ausreichenden Menge Benzylalkohol, gibt 200 g Benzaldehyd zu und erhitzt einige Tage im Wasserbade. Man säuert mit Eisessig an, fällt mit Wasser aus und destilliert.

Benzylbenzoat bildet eine farblose, mit Wasserdampf schwer flüchtige, etwas diekliche Flüssigkeit von schwachem Geruch; bei niedriger Temperatur erstarrt es zu weißen, derben Kristallen, die bei etwa 20° wieder schmelzen. Claisen") gibt als Eigenschaften an:

Smp. 21", Sdp. 323 bis 324", dp. 1,1224 (flüssig).

<sup>&#</sup>x27;) Beiträge zur Kenntnis aliphatischer Terpenverbindungen, Inaug. Dissert, Gittingen 1896, S. 49.

<sup>4</sup> los cit.

<sup>)</sup> Berl, Berichte 20 (1887), 649,

Those on car.

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurde heebachtet-Smp. 19 bis 20", Sdp. 156" (4,5 mm), d<sub>m</sub> 1,121 bis 1,125 n<sub>m</sub> 1,569 bis 1,570, föslich in 10 Vol. 80- und in 1,5 bis 2 Vol. 90-prozentigen Alkohols.

Benzylbenzoat findet in der Partümerie ausgedehnte Verwendung als Fixierungs- und Lösungsmittel für andere, flüchtigere Gerüche, u. a. benutzt man es zur Herstellung konzentrierter Lösungen von künstlichem Moschus.

#### Benzyleinnamat.

# C. H. CH: CH - COOCH, C. H.

Der Zimtsäurebenzylester, C<sub>m</sub>H<sub>1</sub>, O<sub>n</sub> ist im Storaxöl, Tolubalsam und Perubalsam nachgewiesen worden. Künstlich erhält man ihn nach Grimaux¹) beim Kochen von Natriumeinnamat, Alkohel und Benzylehlorid am Rückflußkühler. Er bildet weiße, glänzende, aromatisch riechende Kristalle, die bei 39¹ schmelzen und sich bei etwa 350" zersetzen¹). Er bleibt unter Umständen auch bei einer Temperatur von 0" stundenlang flüssig; beim Frstarren geht der Ester in eine strahlige Masse von wachsartigem Aussehen über.

Im Laboratorium von Schimme! & Co. wurde an einem 98" Ester entnaltenden Präparate beobachtet:

Smp. 31,5 bis 32,5°, Sdp. 195 bis 200° (5 mm), 335 bis 340° unter Zersetzung (gewöhnl. Druck), mit geringer Trübung föslich in 7,5 Vol. 90- und in 1 Vol. 95-prozentigen Alkohols.

## Cinnamylcinnamat.

# CaH, CH: CH-COOCH, CH: CH-C, H,

Der unter dem Namen Styracin bekannte Zimtsät rezimtester, C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>O<sub>6</sub>, findet sich besonders im Storax und ist außerdem im Hyazinthenöl (\*), Xanthorrhoeaharz, Perubalsam und riondurasbalsam enthalten.

Im reinen Zustande bildet er blendend weiße Kristallbüschel, die bei 44" schmelzen"), in Wasser unlöslich und in Alkohol

<sup>1)</sup> Compt. rend. 67 (1868), 1049.

<sup>)</sup> Grimanx, ibidem, 1051.

<sup>1</sup> Miller, Liebigs Annalen 188 (1877), 202.

lister, 533

ziemfich schwer löslich sind; mit Wasserdampf ist der Ester nur schwer flüchtig.

Von Derivaten ist ein bei 151" schmelzendes Dibromid C<sub>n</sub>H<sub>1</sub>CH:CH:CO<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>·CHBr·CHBr·C<sub>n</sub>H<sub>2</sub>, zu erwähnen, das man nach Miller<sup>3</sup>) erhält, wenn man zu einer ätherischen Lösung von Styracin so lange Brom zusetzt, bis es nicht mehr entfärbt wird. Das nach 24 Stunden abgeschiedene weiße Pulver wird abfiltriert, mit Äther gewasehen und aus heißem Alkohol umkristallisjert.

# Terpinylformiat.

HCOOC, II,

Terpinylformiat kommt vielleicht im Ceylon-Cardamomenöl vor, doch ist das noch nicht sieher festgestellt. Auf künstlienem Wege erhielt Lafont\*) den Ester, indem er zwei Teile I-Terpentinöl während einiger Wochen mit einem Teil kristallisierter Ameisensäure stehen ließ. Das auf diese Weise erhaltene Produkt hatte folgende Konstanten:

Sdp. 135 bis 138" (40 mm), d., 0,9986, [e], 69,25°.

Mit d-Terpentinöl entsteht der rechtsdrehende Ester mit sonst gleichen Eigenschaften.

## Terpinylacetat.

CH, COOC, H, .

Das Acetat des Terpineols ist nur gelegentlich in ätherischen Ölen gefunden worden und zwar der rechtsdrehende Ester im Cypressenöl und Matabar-Cardamomenöl, der inaktive im Cajeputöl; vielleicht kommt es auch im sibirischen Fichtennadelöl und deutschen Kiefernadelöl sowie im Niaouliöl vor, doch fehlen hierüber noch zuverlässige Beobachtungen.

Künstlich stellten Bouchardat und Lafont') Terpinylacetat dar durch o4-stündiges Erhitzen von Pinen mit Essigsäure. Nach Bertram') beschleunigt die Gegenwart einer ge-

<sup>4</sup> Liebigs Annalen 189 (1877), 344.

<sup>7</sup> Compt. rend. 106 (1888), 140; Bull. Soc. chim. J. 49 (1888), 325.

<sup>+</sup> Annal, dc Chim et Phys. VI, 16 (1889) 244.

<sup>5</sup> D. R. P. 67255.

ringen Menge anorganischer Säure diese Reaktion außerordentlich. Auch aus Terpineol und Acetanhydrid läßt sich der Esterunter gewissen Bedingungen in guter Ausbeute erhalten.

Terpinylacetat ist eine farblose flüssigkeit von verhältnismäßig schwachem Geruch. Es ist je nach der flerkunft bald rechtsbald Inksdrehend oder auch inaktiv. Den Siedepunkt fanden Bouchardat und Lafont (loc. cit.) bei 10 mm zu 110 bis 115", bei gewöhnlichem Druck zu 220"; im letzteren Falle trat teilweise Zersetzung em. Lafont bestimmte an einem durch Erhtzen von 1 Vol. Citronenöl mit 11½ Vol. Eisessig erhaltenen Terpinylacetat:

Sdp. 140" (40 mm), d., 0,9828, [a]<sub>0</sub> + 52" 30'.

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurden an technischen Präparaten mit einem Estergehalt von etwa 90% folgende Eigenschaften festgestellt:

Sdp. 90 bis 94° (5 mm), d<sub>in</sub> 0,9544 bis 0,961, v<sub>ii</sub> = 0°, n<sub>tee</sub>, 1,46526 bis 1,46585, töslich in ca. 5 Vol. 70-prozentigen Alkohots. Terpinylacetat verseilt sich ziemlich schwer, bei quantitativen Bestimmungen muß man einen großen Überschuß von Lauge anwenden und zwei Standen lang erhitzen, da sonst zu niedrige Werte erhalten werden.

## Bornylformiat.

HCOOC, HI.

Ameisensaures Borneol kommt im Baldrianol und vielleicht auch im Edelschafgarbenöl vor. Es entsteht aus Borneol und Ameisensäure bei Gegenwart von etwas Mineralsaure") und hildet eine farblose Pfässigkeit von kräftigem, angenehmem Geruch. Je nach der Drehung des angewandten Borneols ist der Ester rechts- oder linksdrehend. Von Konstanten finden sich in der Literatur angegeben:

d-Bornylformiat:

Sdp. 225 bis 230°4), 98 bis 99° (15 mm), d<sub>1</sub>, 1,017 ).

) Bertram, D. R. P. 80711.

9 Bruylants, Berl. Berichte 11 ( 878), 455.

<sup>9</sup> Annal, de Chim, et Phys. VI, 15 (1888) 153.

<sup>9</sup> Bertram L. Walbaum, Journ, f. prakt. Chem. H. 49 (1804), 7.

Sdp. 90" (10 mm),  $d_{11}$ , 1,013,  $a_{12}$  | 31",  $n_{105}$ , 1,47078").

Sdp. 106 bis 108" (21 mm), 90" (10 bis 11 mm), d<sub>e</sub>. 1,027, d<sub>ev.</sub> 1,009, [c]<sub>10</sub> = 48" 45").

I-Bornylformiat:

Sdp. 106 bis 108 (21 mm), d<sub>e</sub> 1,026, d<sub>ee</sub> 1,009,  $[n]_0 = 48^{\circ}56'$  (Béhal, loc. cit.).

Sdp. 97" (15 mm), J<sup>AC</sup> 1,0058, [a], -40,46" h,

Sdp. 215', [17], 49" (4,55-prozentige Lösung in Alkohol)").

Im Laboratorium von Schimmel & Co. wurde an einem technischen Produkt mit 98,8% - Ester bestimmt:

Sdp. 85 bis 86" (7 mm),  $d_{15}$  1,0126,  $a_{10} = 47^{\circ}32'$ .

## Bornylacetat.

# CH, COOC, H,,

Dieser Ester hildet einen charakteristischen Bestandteil der meisten Koniferenöle, kommt aber außerdem auch noch in einigen anderen Ölen vor. Als d-Acetat findet er sich im Nadelöl von Callitris glauca, als I-Acetat im Edeltannennadelöl, im Öl aus den Zweigspitzen von Abies canadensis, Balsamtannennadelöl, sibirischen Fichtennadelöl, Corianderöl, Baldrianöl und Kessowurzelöl. Auch in den folgenden Ölen ist der Ester noch nachgewiesen worden, doch ichten hier Angaben über die Drehungsrichtung: Edeltannenzapfenöl (?), Latschenkieferöl, Öl aus den Zapfen und Nadeln von Picea canadensis und P. rubens, Öl aus den Zweigen und Nadeln von Larix americana, deutschen und sehwedischen Kieternadelöl (?), Schwarzfichtennadelöl, Öl von Satureja Thymbra, Thymus capitatus und Goldrutenöl.

Die künstliene Darstellung von Bornylacetat bietet keine Schwierigkeiten, es bildet sich beispielsweise, wenn man Borneol in der gewöhnlichen Weise acetyliert, oder wenn man eine Lösung von Borneol in wasserfreier Essigsäure bei Gegenwart von etwas Schwefelsäure erhitzt").

Dieselben, Arch. der Pharm. 231 (1895), 305.

<sup>)</sup> Béhat, Annal, de Chim, et Phys. VII, 20 (1900), 421.

<sup>)</sup> I schugaeff, Berl. Beriche 31 (1898) 1775.

<sup>3</sup> Ming ain u. de Bollemont, Compt. tend. 134 (1902), 609.

<sup>1)</sup> D. R. P. 80711.

Es ist der einzige hisher bekannte Fettsäureester des Borneols, welcher kristallisiert; aus Petroläther erhält man ihn in schönen, rhombisch nemiedrischen Kristallen, die bei 29° zu einer tarblosen Flüssigkeit schmelzen!). Geschmolzenes Bornylacetat kann im unterkühlten Zustande lange Zeit flüssig bleiben. Das Aroma ist typisch für den Tannenduft und verleiht diesem das Kräftige und Frische. Die optische Drehung des Esters korrespondiert mit der des zugehörigen Borneols. Als sonstige Eigenschaften werden angegeben:

Smp. 29", Sdp. 98" (10 mm),  $d_{15} = 0.991$ ,  $a_{11} = 38"21'$ ,

n<sub>pax</sub> 1,46635°); Sdp. 106 bis 107" (15 mm) ');

Sdp. 107" (15 mm),  $d_3^{(6)}$  0,9855,  $[a]_0 = +4,40^{-4}$ );

d<sub>15</sub>, 0,9908,  $a_{\rm p}=43^{\circ}40'$ ,  $n_{\rm pgs}=1,46387$ ; d<sub>15</sub>, 0,9912,  $a_{\rm p}=43^{\circ}40'$ ,  $n_{\rm pgg}=1,46446$ , lösl. in 2,7 Vol. 70-prozentigen Alkohols; Smp. 28.5", d<sub>16</sub>=0,9912,  $a_{\rm pgs}=40''28'$ ,  $n_{\rm pgs}=1,46397$ , lösl. in 3 Vol. 70-prozentigen Alkohols<sup>5</sup>).

An zwei flüssigen Handelsprodukten ermittelten Schimmel

& Co.:

 $d_{10} = 0.9905$ ,  $a_{10} = 2^{\circ}22'$  and  $d_{10} = 0.9901$ ,  $a_{10} = 29''4'$ .

Für den Nachweis des Bornylacetats kommt die zwischen 220" und 230' siedende Fraktion in Betracht. Man külift stark ab und impft mit etwas festem Bornylacetat. Führt das nicht zum Ziel, so verseift man und identifiziert die Komponenten.

## Bornylisovalerianat.

C. H. COOC. Hr.

Bornylisovalerianat kommt im Baldrianöl und Kessowurzelöl vor, im letzteren in der linkscrehenden Form. Synthetisch erhält man es durch Veresterung von Borneol mit Isovaleriansäure. Es ist eine farblose, aromatische, zugleich nach Baldrian und Campher riechende und sehmeckende Flüssigkeit die nach Bruylants") bei 255 bis 200" siedet.

<sup>9</sup> Bertram 1. Walbaum, Arch, der Pharm. 231 (1893) 201.

Bertram n. Walhaum, ibidem 305,

<sup>9</sup> Dieselben, Journ. f. prakt. Chem. B. 19 (1804), 7.

<sup>)</sup> Tschugaeff, Berl. Berichte 31 (1898), 1715.

<sup>4</sup> Beobachtungen von Schammel & Co.

<sup>1)</sup> Berl, Berichte 11 (1878), 45c.

Lster. 537

An technischen Präparaten mit 86 bis 89% Ester fanden Schimmel & Co. folgende Werte:

 $d_{13}$  0,954 bis 0,955,  $v_{11}$  = 34"25" bis = 35" 31",  $n_{120}$  etwa 1,462, röslich in ca. 4 Vol. 80-prozentigen Alkohols.

Auch bei diesem Ester ist zur quantitativen Verseitung ein zweistündiges Erhitzen mit einem großen Überschuß von Kali erforderlich.

Dem Bornylisovalerianat werden gute Wirkungen bei nervösen Beschwerden aller Art, speziell bei nervösen Herzbeschwerden nachgerühmt; auch auf den Appetit soll es anregend wirken.

#### Menthylacetat.

# CH, COOC, III,

Menthylacetat, eine pfefferminzähnlich riechende Flüssigkeit, ist bisher nur im Pfefferminzöl beobachtet worden. Es läßt sich leicht gewinnen durch Kochen von Menthol mit Acetanhydrid und etwas Natriumacetat. Seine Eigenschaften sind:

Sdp. 227 bis 228",  $d_{pp}^{30}$  0,925,  $[a]_p = 79,26$ ").

 $d_{12}$  0,9296 bis 0,9298  $a_{11}$  = 72" 47' bis = 73" 18',  $n_{120}$  1,44669 bis 1,44680, löslich in ca. 15 Vol. 65- und in ca. 6 Vol. 70-prozentigen Alkohols").

#### Menthylisovalerianat.

Bisher ist dieser Ester nur im amerikanischen Pfefferminzöl gefunden worden. Er bildet eine farblose F.üssigkeit, deren Geruch die beiden Komponenten erkennen läßt. Künstlich erhält man ihn leicht durch Veresterung von Menthol mit Isovaleriansäure. An so dargestellten technischen Produkten mit etwa 80" - Isovalerianat ermittelten Schimmel & Co.:

 $d_1$ , 0,9067 bis 0,908,  $a_0 = 56^{\circ}28'$  bis  $= 56^{\circ}51'$ ,  $n_{00}$ , 1,44851 bis 1,44861, löslich in 5 bis 7 Vol. 80-prozentigen Alkohols.

Zu beachten ist auch hier die schwere Verseilbarkeit des Esters. Bei quantitativen Bestimmungen muß mit einem

<sup>&</sup>quot;) Nishner, Journ. russ, phys. chem. Ges. 27 (1895), 480.

<sup>&#</sup>x27;) Beobachtung im Laboratorium von Schimmel & Co.

gehörigen Überschuß von Alkali zwei Stunden auf dem Wasserbade erhitzt werden.

Menthylisovalerianat wird als Analepticum und als Antiner vosum empfohlen, außerdem soll es sieh als Mittel gegen die Seekrankheit bewährt haben.

#### Lactone.

Auch Lactone finden sich in ätherischen Ölen, unter ihnen sind einige, wie das Sedanotid, das Cumarin und Hydroeumarin durch starken Geruch ausgezeichnet; nur schwach riechen das Alantolacton und das Lacton C<sub>10</sub>.H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> aus Pfefferminzöl.

An dieser Stelle sollen nur die beiden wichtigsten, das Cumarin und das Alantolacton, besprochen werden.

# CH HC -CH HC -CO C-CH:CH-CO

Cumarin (o-Oxyzimtsäureanhydrid), C<sub>n</sub>H, O<sub>n</sub>, das riechende Prinzip des Waldmeisters (Asperula odorata), ist im Pflanzenreich ziemlich verbreitet. Es wurde zuerst in den unter dem Namen Tonkabohnen bekannten Früchten von Dipteryx odorata beobachtet, worin es auch in relativ größter Menge enthalten ist. Später fand man es im Waldmeisterkraut, ferner in den Datteln, im Perubalsam, in den Salikoundabohnen von Copailera Salikounda, im Lavendelöl, in den Knollen von Vitis sessuhtona, im Harz und in der Rinde von Ceratopetalum apetalum sowie in den folgenden Pflanzen: Adiantum pedatum, A. perucianum, A. trapezilorme, Anthoxanthum odoratum, Cimaa arunelinacea, Hierochloa alpina, H. australis, H. borealis, Milium eflusum, Aceras anthropophora, Angraecum Iragrans, Nigritella angustilolia, Orchis lusca, Orchis militaris (?), Horniaria glabra,

Achlys triphylla, Prunus Mahaleb, Ruta grayeolens, Dipteryx odorata, D. oppositilolia, D. pteropus, Melilotus alba, M. altissima, M. hamatus, M. leucantha, M. officinalis, Chrysophyllum imperialis, Toluitera batsamum, Peristrophe angustifolia, Alyxia stellata, Galium triflorum, Spermacoce semierecta, Liatris odoratissima, L. spicata, Ageratum mexicanum, A. conyzoides, Eupatorium Ayapana und E. alricanum (?)1). Als melifotsaures Cumarin findet es sich in Lindsava cultrata und im Steinklee (Melilotus officinalis). Das Cumarin scheint nicht immer fertig gebildet in den Pflanzen vorzukommen, sondern oft erst durch fermentative Spaltung zu entstehen, da sein Geruch vielfach erst beim Trocknen des Pflanzenmaterials auftritt. Synthetisch wurde es von Perkin?) durch Einwirkung von Acetanhydria und Natriumacetat auf Salieylaldehyd erhalten, wird aber auch noch auf andere Weise dargestellt und bildet in neuerer Zeit ein wichtiges Präparat des chemischen Großbetriebes.

Cumarin bildet farblose, glänzende Blättchen oder rhombische Säulen von angenehmem, gewürzhaftem Geruch und nitterem Geschmack. In sehr starker Verdünnung gibt es den Geruch des frischen Heues wieder. Der Smp. liegt nach Zwenger und Dronke bei 67""); Schimmel & Co. beobachteten an besten Handelspräparaten 69 bis 70". Es läßt sich unzersetzt sublimieren und siedet bei 290,5 bis 291").

Cumarin föst sich nur sehwer in kaltem, besser in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und Äther, sowie in flüchtigen und fetten Ölen. Über seine Löslichkeit in Alkoholen verschiedener Konzentration baben Schimmel & Co. tolgende Beobachtungen gemacht<sup>a</sup>).

Fliteratur: B ey, Arch. der Phann. 142 (1857), 32; Poulsen, Bot. Zentrahl. 157(1883), 415; Lojander, Just Jahresbericht 1887, Bd. J. 181; Moltsch & Zeisel, Berichte d. deutsch. botan. Gesellschaft 6 (1888), 353; Greshorf. Berichte d. deutsch. pharm. Ges. 9 (1899), 214; Peckolt, Zeitschr, d. allg. österr. Apoth. Ver. 31 (1893), 829; Moltsch, Apotheker Zig. 17 (1902), 45, 157; Busse, Berichte d. deutsch. Pharm. Ges. 13 (1904), 205; Peckolt, whidem 45; Sentt. Pharm. Zentrahl. 45 (1904), 599; Tschirch, Jhidem 46 (1905), 803; Berichte von Schirtmel & Co. April 1889, 46; Oktober 1889, 58; April 1890, 51; Oktober 1900, 40; April 1902, 96.

<sup>&</sup>quot;) Berl. Berichte 5 (1875), 1500.

<sup>)</sup> Urebigs Annalon 123 (18p2), 148,

<sup>4</sup> Perkin, Lichigs Annalen 147 (1868), 232,

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1899, 74.

Es lösen:

100 Jeile Alkohol			in the		manager at Lagar 201 and			, l (
von	Q()	VolProzent	7,1 1	eile	13,7	cile	42,5	lehe
11	HU	77	0,0		12,5	1	1254,15	1.7
+1	70	44	4.4		5],[	м	30,1)	11
0	(315)	h F	3,2	,	(1,1)		16.6	+1
11	50	P.F.	1.7	41	3,4	1	8,9	44
11	40)	II.	17.7	de	1,5	pλ	2,4	11
11	30	be .	0,3	11	Opp	10	1,7	11
H	20	u	0.3		14,4	4.9	0.8	
rı	10	b p	0,15	11	0,25	O.	0,5	*1
1(3)	3 T.	i e Wasser	0.12	Toile	0.18	Teile	0.27	Teile

Beim Kochen mit konzentrierter Kalilauge wird Cumarin in die bei 207 bis 208" schmelzende o-Cumarsäure,

aufgespalten, während es beim Schmelzen mit Kalihydrat Sahcylsäure (Smp. 156 bis 157") liefert. Durch Reduktion mit Natriumamalgam ernält man Melilotsäure, HO·C<sub>n</sub>H<sub>1</sub>·CH<sub>2</sub>·CH<sub>3</sub>·CH<sub>3</sub>·COOH. Smp. 81", mit Natrium und Alkohol dagegen einen Phenolalkohol, o-Oxydihydrozimtalkohol, dessen Benzoylverbindung bei 99 bis 100" schmilzt<sup>1</sup>). Mit Brom gibt Cumarin ein bei 100" schmelzendes Dibromid<sup>2</sup>).

Cumarin und seine Lösungen sind an einem kühlen, dunklen Ort aufzubewahren. Durch die Einwirkung des Lichtes tritt sehon in einigen Wochen Gelbfärbung ein unter Polymerisation des Cumarins zu Hydrocumarin, Sup. 262\*\*). Es ist eine geruchlose, in Alkohol schwer lösliche Verbindung.

Zur Prüfung des Cumarins auf Reinheit dient in erster Linie sein Schmelzpunkt, dann auch sein Verhalten gegen die verschiedenen Lösungsmittel. Es sind wiederholt Verfälsehungen mit Acetamild beobachtet worden. Ein Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Cumarin neben Vanillin und Acetanille haben Winton und Bailey') angegeben.

<sup>&#</sup>x27;) Semmler, Berl, Berichte 39 (1906), 2856.

<sup>&#</sup>x27;l Perkin, liebigs Anuden 157 (1871) Hr.

<sup>1)</sup> Ciamician u. Silber, Berl. Berichte 35 (1902), 41 20; 36 (1905), 4200

<sup>9</sup> Pharmaceutical Journal 75 (1905), 476.

#### Alantolacton.

Das im Handel unter dem Namen Helenin<sup>1</sup>) oder auch Alanteampher bekannte Alantolacton bildet den Hauptbestandteil des Alantwurzelöls (von *Inula Helenium*).

Die Verbindung wurde ursprünglich von Kallen!) als Alantsäureanhydrid bezeichnet, Bredt und Posth!) erkannten aber die Lactonnatur dieses Körpers und änderten den Namen dementsprechend in Alantelacton um.

Das Lacton bildet, aus verdünntem Alkohol umkristallisiert, farblose, prismatische, bei 76°°) schmelzende Nadeln von schwachem Geruch und Geschmack. Es sublimiert schon bei mäßigem Erwä men und siedet bei 275° unter teilweiser Zersetzung, unter 10 mm Druck geht es bei 192° über°). Es ist selbst in heißem Wasser kaum löslich, leicht dagegen in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig, Benzol und Petroläther. In Natriumcarbonat ist es in der Kälte untöslich. Beim Erwärmen mit verdünnten Alkalien löst es sich zu Salzen der entsprechenden Oxysäure, der Alantsäure, C<sub>11</sub>H<sub>20</sub>OHCOOH, auf; aus diesen Lösungen fällt beim Ansäuern mit Mineralsäure wieder das Lacton aus. Charakteristische Der vate des Alantolactons sind das Monochlorhydrat, Smp. 117°, das Monobromhydrat, Smp. 106°, das Diehlerhydrat, Smp. 127 bis 134°, und das Dibromhydrat, Smp. 117°.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Mit dem Namen Helenin werden nicht weniger als drei verschiedene K\u00e4rper bezeichnet. Gerhardt [Annal. de Chim. et Phys. II. 72 (1859), 163 u. III. 12 (1844), 188; Liebigs Annalen 34 (1840), 192 u. 52 (1844), 389] namite sein alterdings noch unreines Alamolacton Helenin und Kallen [Berl. Berichte 6 (1873), 150h; vgl. auch Kallen, Über Alamolacton und die Anlagerung von Baus\u00e4ure an unges\u00e4titigte Luctone, Inaug-Dissert, Rostock, 1895] versteht darunter einen K\u00f6rper, der neben Alamolacton in geringer Menge in Alamt\u00f6t vorkommt, Endlich wird das in der Alamourzel emhaltene Inutin manchmal auch Helenin genannt. Das Helenin des Handels ist fast reines Alamtelacton.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 9 (1876), 154.

<sup>9</sup> Liebigs Annalen 285 (1895), 349,

<sup>9</sup> Die Handelspräparate schmelzen meist schon etwas niedriger.

<sup>3</sup> Bredt u. Postli, Liebigs Annalen 285 (1895), 349.

In geringer Menge wird das Alantolacton von einem Körper beg eitet, den Kallen Helenin nannte und der später von Sprinz') isoliert und genauer studiert wurde. Auf Grund seines chemischen Verhaltens und der dem Alantolacton gleichen prozentischen Zusammensetzung,  $C_{cs}H_{2n}O_2$ , nennt Sprinz diesen Körper Isoalantolacton. Es bildet im reinen Zustande weiße, bei 115" sehmelzende Kristallprismen, die sich in Benzol. Äther, Chloroform und absolutem Alkohol lösen. Aus heißer Natronlauge läßt es sich im Gegensatz zum Alantolacton unverändert umkristallisieren, erst nach etwa 3- bis e-stündigem Kochen geht es in das Natriumsalz der Isoalantolsäure über, die auf Zusatz von Salzsäure ausfällt. Beim Schmelzen verwandelt sie sich unter Wasserverlust wieder in Isoalantolacton.

Anwendung findet das Alantolacton in der Medizin als inneres Antiseptieum. Dem Urin zugesetzt, soll es ihn noch in einer Verdünnug von 1:10000 vor Fäulnis schützen.

# Oxyde.

Oxyde hat man in ätherischen Ölen nur ganz vereinzelt angetroffen, solche der aliphatischen Reihe überhaupt noch nicht. Von synthetisch hergestellten Oxyden sind dagegen verschiedene bekannt, so vor allem das in naher Beziehung zum Pinen stehende **Pinol**,  $C_{\rm in}H_{\rm 1a}O$ .

Es tritt als Nebenprodukt bei der Darstellung von Pinennitrosochlorid auf und bildet sich ferner beim Erwärmen von Pinolhydrat (Sobrerol) mit verdünnter Schwefelsäure") oder von Terpineoldibromid mit Natriumalkoholat").

Ein aktives Pinol erhält man nach Wagner und Slawinsky!), wenn man Pinen mit unterchloriger Säure behandelt und das entstehende eis-Pinolglykol-2-chlorhydrin in weingeistige! Lösung nut Zinkstaub erhitzt.

Pinol ist ein bei 183 bis 184" siedende Flüssigkeit von eineolund campherartigem Geruch. d., 0,9455; n<sub>100</sub>, 1,47096. Es ist sehr beständig gegen Reduktionsmittel und läßt sich über Natrium

<sup>1)</sup> Arch. der Pharm. 289 (1901), 301,

Ti Wallach, Jebigs Anna en 258 (1890), 515,

<sup>9</sup> Waltsch, didem 277 (1895), 115.

<sup>9</sup> Herl, Berichte 32 (1849), 2070.

unzersetzt destillieren; durch Oxydation mit Permanganat oder verdünnter Salpetersäure geht es in Terebinsäure (Smp. 175 bis 176 ) über. Mineralsäuren wirken auf Pinol unter Bildung von Cineol ein. Mit Brom liefert es ein bei 94" sehmelzendes Dibromid, das zu seinem eventuellen Nachweis geeignet ist.

Ein anderes künstlich hergestelltes Oxyd ist das

1,4-Cincot, das sich neben Terpineot beim Erwärmen von 1,4-Terpin mit Oxalsäure bildet. Es ist eine bei 172 bis 173° siedende Flüssigkeit, die im Gegensatz zu dem gewöhnlichen Cincol beim Abkühlen nicht erstarrt. d 0,987; n 1,4485 ).

Weiterhin ist es Prifeschajew?) gelungen, die Oxyde verschiedener Terpenkörper aarzustellen, deren Eigenschaften in nachstehender Tabelle angegeben sind:

	Sdp.	$d_{\alpha}^{\alpha}$	ala	$n_{\rm ide}$	
Geraniol- monoxyd	157 bis 158° (25 mm)	0,9716	0,9610	1,4681	Her der Hydraf, tinn eretsteht ein Glyceria, Sdp. 205 his 207 (20 min)
Geraniol- dioxyd	480 bis 483° (25 mm)	1,0587	1,0472	1,4653	Her der Hydratabon crastelit ein Glycernoxys, Sdp. 220" (f) mm), Smp. 137 bis 138 .
Linalool- monoxyd	95" (25 mm)	0,9660	0,9507	1,4554	John - 188 - De Hydralat on führt zu einem zweitig hungesitt geer Aldelisch, SJp. 120 bis 122 informe, Sing des Semearbazons i 855 i
Linalool- dioxyd	(31 bis 133° (25 mm)	1,0552	1,0423	1,4616	Bei der Hydratation entsteht ein Glycernoxyd, Sdp. 210 bis 212"
Catraloxyd	(20 mm)	1,0091	0,9740	1,4604	Ber der Hydral, tom entsteht ein Glykolaldehyd, Sulp 141 bis 142 (24 mm).
Citronellal- oxyd	130 bis 131° (25° mm)	0,9437	0,9344	1,4421	Ber der Hydrat von entsteht ein Glykoladachyd, Sep. 180 los 182" (18 mm)
Limonen- monoxyd	113 bis 114° (50 mm)	0,9435	0,9303	1,4693	$\label{eq:constraint} \begin{array}{lll}  \mu_0  & e_{\rm s}(\sigma) & \text{lie der Hydratation} \\ & \text{ents, column fily to }  Smp(\sigma e_{\rm p})  & \text{uso}(7). \end{array}$
Limonen- dioxyd	146,5 bis 1477(50mm)	1,0471	1,0338	1,4702	alper   2.24 ; Det der Hydridation ent- steht ein ambrigher Prythres, Sdp. 230%   123 mil 0
Pinenoxyd	102 bis 103° (50 mm)	0.9812	0,4689	1,4708	ath President and entering of the state of t

Der beinahe alleinige Vertreter der in ätherischen Ölen vorkommenden Oxyde ist das Cineol.

Wallach, Lichigs Antalen 256 (1907), 205.

<sup>3</sup> Berl. Berielis, 42 (1909), 4811.

# 

Cincol (Eucalyptol), Cin H., O, ist sehr verbreitet. Es bildet den Hauptbestandteil des Öls von Eucalyptus Globulus, des Cajeputöls, Niaoufiöls sowie des Wurmsamenöls und ist außerdem in größerer oder geringerer Menge aufgefunden worden in amerikanischen Holz-Terpentinöl, Java-Lemon olie, Safranöl, Zittwersamenöl, Galgantöl, Ingweröl, Paradieskörneröl (?), Ceylon-, Bengal-, Malabar- und Kamerun-Cardamomenöl, Öl aus den Früchten von Amomum Mala, Maticoöl, Betelöl, Sternanisöl, iapanischen Sternanisöl, Magnoliaöl, Kopuschiöl, Boldoblätteröl, Campheröl, Öl aus den Blättern von Laurus Camphora. Zimtwurzelöl, Rindenöl von Cinnamomum Oliveri, Nikkeiöl, Apopinöl, Lorbeerblätteröl, Lorbeerbeerenöl, Blätteröl von Tetranthera polyantha var. citrata, Öl von Embellularia californica, Rindenöl von Ocotea us.unbarensis, Kuromojiöl, Carquejaöl, Rautenöt, Weißzimtöl, Myrtenöl, Chekenblätteröt, Pimentöl, Ol von Melaleuca acuminata, M. linariifolia, M. nodosa, M. thymifolia und M. uncinata, Öl von Eucalyptus acmenioides, E. alfinis, E. albens, E. amvgdalina, E. angophoroides, E. apiculata, E. Baenerleni, E. Behriana, F. bicolor, F. Bosistoana, F. botrvoides, E. bridgesiana, E. Cambagei, E. camphora, E. capitellata, E. carnea, E. cinerea, E. cneorifolia, E. conica, E. cordata, E. coriacea, E. corymbosa, E. crebra, E. Dawsoni, E. dealbata, E. dumosa, E. eugenioides, L. fastigata, E. fraxincides, E. goniocalvy, E. gracilis, E. haemastoma, E. hemilampra, E. hemiphloia, E. intermedia, E. lactea, E. longifolia, E. Luehmanmana, E. macOxyde, 545

rorhyncha, E. maculata, E. maculosa, E. Maideni, E. melanophloia, E. melliodora, E. microcorys, E. microtheca, E. Morrisii, E. nigra, E. obliqua, E. odorata, E. oleosa, E. oreades, F. ovalilofia, E. o. var. lanceolata, E. paludosa, E. paniculata, E. pendula, E. piperita, E. polyanthema, E. polybractea, E. populifolia, E. propingua, E. pulvernlenta, E. punctata, E. p. var. didyma, L. quadrangulata, E. radiata, E. resinitera, F. Risdoni, E robusta, E. Rosser, E. rostrata, E. r. var. borealis, E. rubida, E. saligna, E. siderophloia, L. sideroxylon, E. s. var. pallens, E. Smithii, E. squamosa, E. stricta, L. Stuartiana, E. tessellaris, E. tereticornis, E. t. var. linearis, E. trachyphloia, E. umbra, E. viminalis, E. v. var. e virgata, E. viridis, E. vitrea, E Wilkinsomana und E. Woolsiana. Öl der Blätter von Vitex Agnus Castus, V. trifolia, Rosmarinöl, Lavendelöl, Spiköl, Öl von Lavandula dentata, L. pedunculata, L. Stoechas, Salbeiöl, im spanischen Majoranöl, amerikanischen, französischen und russischen Pfefferminzöl, Krauseminzöl, Java- und Réunion-Basilicumöl, Öl von Blumea balsamifera, Osmitopsis asteriscoides (2). Schafgarbenöl, Ivaöl, Beifußöl, Öl von Artemisia frigida, A. Herba-alba, A. Leudoviciana und Yoningiöl,

Die Darstellung dieses Körpers aus eineolreichen Ölen, wie dem von Encalyptus Globulus, ist nicht schwierig, zumal das durch fraktionierte Destillation möglichst rein dargestellte Cineol die Eigenschaft besitzt, in der Kälte zu kristallisieren. Handelt es sich um den Nachweis und die Isolierung kleiner Mengen Cineol, so benutzt man die Chlor- oder besser die Bromwasserstoffverbindung, die beim Zerlegen mit Wasser Cineol liefert.

Als Umwandlungsprodukt entsteht Cincol beim Kochen von Terpineol oder Terpinhydrat mit verdünnten Säuren.

Reines Cineol ist eine farblose, optisch inaktive, campherähnlich riechence Flüssigkeit, die in der Kälte kristallisiert. Für das mit Hilfe der Chlorwasserstoffverbindung dargestellte Cineol fand Wallach!):

Sdp. 1761, dgn. 0.9267, np 1,45839.

An im Großbetrieb hergestellten Präparaten beobachteten Schimmel & Co.:

Liebigs Annalen 245 (1888), 195.
 Gildemeister, Die athenschen Ole.

Erstp. um + 1°, Smp. zwischen - 1 und 1,5°, Sdp. 170 bis 177° (764 mm),  $d_{15}$ . 0,928 bis 0,930,  $n_{120}$  1,456 bis 1,459, löslich in ca. 12 Vol. 50-prozentigen, in ca. 4 Vol. 60-prozentigen und in 1,5 bis 2 Vol. 70-prozentigen Alkohols.

Cineol liefert charakteristische lose Additionsprodukte mit Brom, Jod, Chlor und Bromwasserstoff<sup>1</sup>), Phosphorsäure, Arsensäure, e- und 3-Naphthol, Jodol und Resorcin, die teilweise zur Isolierung und Charakterisierung zu benutzen sind, und von denen sich besonders die Resorcinverbindung auch zur quantitativen Bestimmung des Cincols eignet (siehe hierüber im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle"). Durch Einwirkung wasserentziehender Mittel geht Cincol in Dipenten 3 über, kann aber auch durch entsprechende Behandlung sofort in Dipentenderivate verwandelt werden; so z. B. entsteht Dipentendijodhydrat schon beim Einleiten von trocknem lodwasserstoff in Cincol. Der Sauerstoff im Cincol befindet sieh in Oxydbindung. daher reagiert diese Verbindung weder mit Hydroxylamın noch Phenylnydrazin, ebensowenig wirkt Natrium in Alkohol daraut ein: aus demselben Grunde läßt sien Cineol über Natrium unzersetzt destillieren.

Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganatlösung in der Wärme bildet sich die zweibasische Cincolsäure"), C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> vom Smp. 196 bis 197"; das durch Einwirkung von Acetanhydrid aus dieser entstehende Cincolsäureanhydrid liefert bei der trocknen Destillation das auch natürlien vorkommende Methylheptenen, C<sub>2</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>.

Gegen Reduktionsmittel ist Cineol sehr beständig. MoHe') fand hierzu nur Jodwasserstoff brauchbar. Bei einstündigem Erhitzen auf 220 bis 225' im geschlosse ien Rohr unter Zusatz von metallischem Quecksilber als jodbindendem Mittel erhielt einem Cineolen genannten Kohlenwasserstoff  $C_{10}H_{18}$  (Sdp. 165 bis 170";  $d_{18}$  0,8240;  $a_{18} \pm 0$ ";  $n_{10}$  1,45903) und einen polymeren Kohlenwasserstoff  $(C_{10}H_{16})_{10}$ .

<sup>9</sup> Fiebigs Annalen 225 (1884), 300, 303-230 (1885), 227; 246 (1888), 280,

<sup>3</sup> Wallach u. Brass, Liebigs Annalen 225 (1884), 310.

<sup>9</sup> Wallach u. Gildemeister, Liebigs Annalen 216 (1888), 208.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Über die Zusammensetzung des ätherischen Lorbeerötes und zur Kenntnis seines Hauptbestandteils, des Cincols, Inaug-Dissert., Basel 1901, 62. Vergl. auch Thoms u. Motte, Arch. der Pharm. 242 (1-904), 181.

Cineol hat einen charakteristischen Geruch, durch den man meist schon auf diese Verbindung aufmerksam wird. Zum schnellen Nachweis eignet sich besonders die von Hirschsohn<sup>1</sup>) angegebene Reaktion mit Jodol, die in der Weise angestellt wird. daß man in einigen Tropfen des zu prüfenden Öles unter gelindem Erwärmen etwas Jodol auflöst; ist Cineol verhanden, so scheidet sich die aus gleichen Molekülen der Komponenten bestehende kristallisierte Doppelverbindung alshald aus. Der Schmelzpunkt der aus Alkohol oder Benzol umkristallisierten Verbindung liegt bei etwa 112<sup>n2</sup>).

Will man das Cincol als solches isolieren, so sättigt man die mit etwa dem gleichen Volumen Petroläther verdünnte Fraktion unter guter Kühlung mit trocknem Bromwasserstoff; der sich alsbald abscheidende, kristallinische, weiße Niederschlag wird abgesaugt und mit Petroläther gewaschen. Das so erhaltene, ziemlich beständige Hydrobromia schmitzt bei 56 bis 57" und ist durch Wasser leicht in Cincol und Bromwasserstoff zu spalten.

Bei genügendem Cineolgehalt kann man auch mit Vorteil Resorein zur Abscheidung benutzen. Zu diesem Zwecke wird die betreffende Fraktion mit der gleichen b's doppelten Menge einer 50 prozentigen Resorcinlösung verrührt und die - event, nach Zusatz von etwas festem Cincolresorcin - entstandene, aus I Met. Reservin und 2 Met. Cineol zusammengesetzte Additionsverbindung") abgesaugt, zwischen Filtrierpapier abgepreßt und mit Alkali zersetzt. Cincolresorein bildet nadelförmige Kristalle, die bei ungefähr 80" schmelzen und sieh in Alkohol, Äther und Benzol leicht, in Petroläther und Wasser aber sehr schwer lösen. Es ist wesentlich beständiger als das gleichfalls zur Abscheidung benutzte Additionsprodukt von Cineol mit Phosphorsäure, zersetzt sich aber auch allmählich beim Liegen an der Luft schneller im Vakuum - unter Abgabe von Cineol. sodaß schließlich nur noch Resorcin vorhanden ist. Dieselbe Spaltung kann man wahrnehmen beim Erhitzen der Verbindung mit Wasser oder Petroläther"), auch schon beim Auswaschen

<sup>9</sup> Piarm. Zeitschr. f. Russland 32 ( 890), 40, 67,

<sup>9</sup> Bertrain u. Walbaum, Arch. dei Pharm. 235 (1897), 178.

<sup>3</sup> Baeyer n. Villiger, Berl. Berichte 35 (1902), 1200.

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1907, 32.

mit diesen Mitteln. Trocken und gut kristallisiert erhält man C.neofresorcin beim Umkristallisieren von 1 Teil Resorcin aus 10 Teilen Cineol (Baeyer u. Villiger, loc. cit.).

Zur weiteren Churakter/sierung kann man die durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in der Wärme entstehende Cincol-

säure heranziehen.

Dem Cineol kommen antiseptische Eigenschaften zu. Es findet in der Medizin sewohl äußerliche wie innerliche Anwendung, im letzteren Falle u. a. als Vermifugum. Toxische Wirkungen von Cineol oder Eucalyptusölen wurden nur nach dem Einnehmen größerer Mengen beobachtet.

Außer Cincol ist von Oxyden in ätherischen Ölen nur noch **Carlinaoxyd**, C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>O, nachgewiesen worden, das den Hauptbestandteil des Eberwurzöles ausmacht und vielleicht ein Phenyl-1-refuryl-3-allen ist<sup>4</sup>)

Sdp. 167 bis 168" (20 mm), d<sub>1</sub>" 1,066, a<sub>n</sub> · 0", n<sub>b</sub> 1,586. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht quantitativ Benzoesäure, durch Reduktion mit Natrium und Alkohol Tetrahydrocarlinaoxyd, C<sub>16</sub>H<sub>17</sub>O, das durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in ;-Phenylbuttersäure (Smp. 52") übergeführt wird.

# Stickstoff- und schwefelhaltige Verbindungen.

Stickstoff- und schwefelhaltige Verbindungen treten häufig bei der Destillation solcher Pflanzenteile auf, die Eiweißkörper (Protopiasma) oder diesen ähnliche Verbindungen in größerer Menge enthalten, so besonders bei der Verarbeitung frischer Kräuter oder Samen. Die leicht flüchtigen Verbindungen Ammoniak, Trimethylamin, Schwefelwasserstoff und Blausäure entweichen bei der Destillation zum größten Teil gasförmig, in kleineren Mengen lösen sie sich im überdestillierenden Wasser und noch seltener gehen sie mit den Bestandteilen des betreffenden ätherischen Öles, bei dessen Bereitung sie sich bilden, Verbindungen ein.

Ammoniakentwicklung findet bei der Destillation vieler Drogen statt, so z. B. bei der von Cubeben, Pfeffer, Piment,

Semmler, Berl. Berichte 39 (1906), 726. Semmler u. Ascher ibidem 42 (1909), 2355.

Ingwer u. a. Mös inger) fand Ammoniak in den Destillationswässern des Bärenklauöls.

Narkotisch riechende Basen beobachteten Schimmel & Co. bei Kümmelöl und den Ölen anderer Umbelhferenfrüchte<sup>2</sup>) sowie bei Patchouliöl ) und dem Öl von Barosma pulchellum<sup>3</sup>).

#### Nitrile.

#### Blausäure.

Als Hauptvertreter der Nitrile ist das der Ameisensäure, die Blausäure, HCN, zu nennen. Sie tritt, außer bei der Darstellung von Bittermandelöl und Kirschlorbeeröl, auch bei der Destillation einer ganzen Anzahl anderer Pflangen auf?); soweit aus den Literaturangaben hervorgeht liefern nur Blausäure: Hygrophorus agathomus, H. cerasinus (?), Marasmius oreades, Pholiota radicosa, Russula loctens, Gymnogramme aurea, Lastrea- und Athyrium-Arten, Triglochiu palustris, I., maritima, Scheuchzeria palustris, Glyceria aquatica, Sorghum halepense, S. nigrum, S. vulgare, Stipahastricina, St. leptostachya, St. tortilis, Gynerium argenteum, Melica altissima, M. ciliata, M. nutans, M. uniflora, Zea Mays, Briza minor, Lamarkia aurea, Holcus lanatus, Poa pratensis, Festuca Poa, Arum maculatum, Alocasia Veitchii, Colocasia gigantea, Cyrtosperma lasioides, C. Merkusii, Lasia aculeata, L. Zollingeri, Salix triandra (amvgdalina), Sponia virgata, Aquilegia chrysantha, A. vulgaris, Thalictrum aquilegifolium, Ranunculus arvensis, R. repens, Nandina domestica, Lepidium sativum (2), Ribes aureum, R. rubrum, Grossularia nigrum,

<sup>9</sup> Liebigs Ann. len 185 (1877), 37,

<sup>)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1905, 50.

<sup>)</sup> Ibidem April 1801, 75; April 1805, 62.

<sup>9</sup> Ibidem April 1969, 97.

<sup>)</sup> Verstag omtrent der staat en 's lands Plantentuin te Buitenzorg over het har 1889, 29; 1897, 37; Greishoff, Distribution of Prussic Acid in the Vegetable Kingdom, Bruish Association, York 1900; Arch, der Pharm, 344 (1900), 307, 905; Weichnizen, Pharm. Weekblad 43 (1900), 907; Guignard, Compt. rend. 143 (1900), 451; Hérissey, Journ, de Pharm. et Chim. VI, 24 (1900), 350, 537; Jitschy, iludem 355; Hébert, Bull. Soc. chim. III. 35 (1900), 919; Bertrand, Compt. rend. 143 (1900), 832; Guignard, Bull. des Sciences pharmacol. 13 (1900), 603; Dunstan B. Flenry, Annal. de Chim. et Phys. 10 (1907), 118; Greshoff, Pharm. Weekblad 45 (1908), 770.

G. rubrum, Lotus arabicus, L. australis, Phaseolus lunatus, P. Mungo, Cicer acietinum, Dolichos Lablab, Linum perenne, L. usitatissimum, Citrus medica (?), Chailletia cymosa, Bridelia ovata, Elateriospermum Tanos, Hevea brasiliensis, H. Spruceana, Jatropha angustidens, Manihot Bankensis, M. Glaziovii, M. palmata, M. utilissima, Ricinus communis, Kurrimia ceylanica, Cunania spec., Rhamnus franguta, Sterculia spec., Gynocardia odorata, Hydnocarpus alpina, H. anthelminthica, H. inebrians, Kiggelaria africana, Pangium ceramense, P. edule, Ryparosa caesia, R. longipedunculata, Laraktogenos Blumei, T. Kurzii, Trichadenia ceylanica, Psidium montanum (3), Combretum constrictum (%), Homalium (Blackwellia) tomentosa, Tacsonia spec., T. Van-Volxemii, Modecca Wightiana, Ophiocaulon gummifer, Passillora alata, P. coerulea, P. edulis, P. loetida, P. In brida, P. laurifolia, P. maculata, P. Princeps, P. quadrangularis, P. suberosa, Ipomoca obscura, Isonandra (Bassia) Mottleyana (3), Payena latifolia, Merremia vitifolia, Osmohydrophora nocturna (%), Aplotaxis candicans, Centaurea montana, C. solstitialis, Pyrethrum caucasicum, Dimorphoteca pluvialis, Cirsium arvense.

Blausäure und Benzaldehyd liefern: Pteris aguilma, Panicum maximum, P. muticum, Ximenia americana, Ametanchier alnilolia, A. canadensis, A. vulgaris, Chamaemeles coriacea, Crataegus orientalis, C. oxyacantha, Eriobotrya japonica, Nuttallia cerasiformis, Osteomeles spec., Photinia arbutitolia, P. Benthamiana, P. serrulata, P. variabilis, Pyrus americana, P. Aria, P. Aucuparia, P. Cydonia, P. germanica, P. japonica, P. Malus, P. mesnilus, P. pinnatifida, P. Ringo, P. spectabilis, P. torminalis, Prunus adenopoda, P. americana, P. Amygdalus, P. alleghaniensis, P. Armeniaca, P. avium, P. Bessevi, P. Capollin, P. caroliniana, P. Cerasus, P. Chamaecerasus, P. divaricata, P. domestica, P. javanica, P. Laurocerasus, P. lusitanica, P. nana, P. occidentalis P. Padus, P. paniculata, P. pendula, P. pennsylvanica, P. Puddum, P. serotina, P. sphaerocarpa, P. spinosa, P. subhirtella, P. undulata, P. virginiana. P. Persica, Cotoneaster allinis, C. bacillaris, C. buxilolia, C. Francheti, C. frigida, C. horizontalis, C. integerrima, C. microphylla, C. multiflora, C. panosa, C. th. maelolia, Exochorda Alberti, Kerria japonica, Neviusia alabamensis, Pygeum africanum, P. latiNitrile. 551

tolium, P. parvillorum, Spiraea Aruncus, S. japonica, S. Kneiffi, S. Lindleyana, S. prunifolia, S. sorbifolia, Rhodotypos kerrioides, Stranvaesia glaucescens, Indigofera galegoides, Vicia angustifolia, V. canadensis, V. hirsuta, V. macrocarpa, V. sativa, Corvnocarpus laevigata, Schleicheria trijuga, Echinocarpus Sigun, Lucuma Bonplandia, L. mammosa, L. pomifera, Memerylon spec., Ipomoea dissecta, I. sinuata, I. vitifolia, Gymnema latifolium, Sambucus nigra, Plectronia dicocca, Chardinia veranthemoides, Xeranthemum annuum, X. cylindricum.

Der Nachweis der Blausäure kann in der gewöhnlichen Weise durch die Berlinerblau-Reaktion erfolgen. Eine kleine Menge des Destillats wird mit ein paar Tropfen Natronlauge durchgeschüttelt, sodann werden einige Tropfen oxydhaltiger Eisenvitriollösung hinzugefügt und nach abermaligem kräftigem Durchschütteln wird die Flüssigkeit mit verdünnter Salzsäure angesäuert. Nach erfolgter Lösung des Eisenoxyduloxydniederschlags tritt bei Gegenwart von Blausäure der charakteristische blaue Niederschlag von Berlinerblau auf. Die Probe ist so genau, daß man mit ihr die geringsten Spuren von Blausäure nachweisen kann.

Zur schnellen Orientierung über den etwaigen Blausäuregehalt einer Pflanze läßt sich eine Beobachtung von Mirande<sup>1</sup>) verwerten, wonach aus Pflanzen, die komplexe Blausäureverbindungen enthalten, bei der Einwirkung von Anaestheticis Blausäure frei wird, die man am besten mit Natriumpikratpapier<sup>2</sup>), das durch Blausäure rot gefärbt wird, nachweist.

Über die quantitative Blausäurebestimmung vgl. im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle".

Die Blausäure ist in den betreffenden Pflanzente len meist nicht frei, sondern in Form von Glucosiden enthalten, von denen das Amygdalin am häuligsten vorkommt.

Das Amygdalin ist in den Pflanzen von dem Enzym Emulsin begleitet, das bei Gegenwart von Wasser die Spaltung in Benzaldehyd, Glucose und Blausäure bewirkt:

 $C_{g_0}H_{g_7}NO_{t1} \leftarrow 2H_gO = C_gH_g \cdot CHO + HCN + 2C_gH_{t2}O_g$ 

In neuerer Zeit hat man sich viel mit dem Amygdalin und seiner Hydrolyse durch Emulsin beschäftigt. Die ziemlich

<sup>1)</sup> Compt. rend. 140 (1909), 140.

<sup>1)</sup> Guignard, ibidem 142 (1906), 502.

komplizierten Verhältnisse können hier aber nicht besprochen werden, weshalb auf die Originalliteratur!) verwiesen wird.

Außer Amygdalin sind noch viele andere Glucoside bekannt, die alle bei der Flydrolyse Blausaure lietern, es sind: Corynocrupin, Dhurrin, Gynocardin, Laurocerasm, Linamarin (= Phaseolutanin /), Lotusin, Manihotoxin, Prulaurasin, Sambunigrin und Vicianin.

Weitere in ätherischen Ölen vorkommende Antrile sind die der Phenylessigsäure, der Phenylpropionsaure und der Vinylessigsäure.

Phenylessigsäurenitril, Benzyleyanid, C., H. CH. CN. bildet nach A. W. Hofmann den Hauptbestandteil des Kapuziner-kressenöls") sowie des Öles von *Lepadium satirum*") und ist außerdem wahrscheinlich auch im Neroliöl enthalten.

Gadamer!) stellte später fest, daß Hofmanns Beobachtung für Kapuzmerkressenöl nur bedingt richtig ist. Der eigentliche Hauptbestandteil dieses Öles ist nämlich Benzylsenföl und nur bei unzweckmäßiger Arbeitsweise bildet sich das als Zersetzungsprodukt aufzufassende Phenylessigsäurenitril. (Näheres hierüber vgl. bei Kapuzinerkressenöl.)

Phenylessigsäurenitril siedet bei 231 bis 232" und hat bei 18" das spezifische Gewicht 1,0146. Durch Verseifen geht es in Phenylessigsäure (Smp. 77") über.

Phenylpropionsäurenitril, C, H, CH, CH, CN, ist der wesentliche Bestandteil des Brunnenkressenöls (Nasturtium officinale) ').

<sup>9</sup> Van Rijn, Die Glycoside, Berlin 1990; Walker, Journ. chem. Soc. 83 (1903), 472; Dakin, Journ. chem. Soc. 85 (1904), 1512; Bourquetot t. Hérissey, Journ. de Pharm. et Chim. VI, 26 (1907), 5, Ca dwell n. Cauraanld, Journ. chem. Soc. 91 (1907), 666, 671; Hérissey, Journ. de Pharm. et Chim. VI. 26 (1907), 194, 198; Arch. der Pharm. 245 (1907), 658, 841; Ferst, ihidem 246 (1908), 206, 509; Rosenthaler, ihidem 365, Auld. omn. chem. Soc. 93 (1908), 1251, 1276; Rosenthaler, Arch. der Pharm. 246 (1908), 710; Biochem. Zeitschr. 14 (1908), 238; 17 (1909), 257; Ault., Journ. chem. Soc. 95 (1909), 927; Feist, Arch. der Pharm. 247 (1909), 276, 542; Bourquetot, Journ. de Pharm. et Chim. VI. 29 (1909), 576; Tutin, Journ. chem. Soc. 95 (1909), 663; Walker u. Krieble, ibidem 1509, 1457.

<sup>)</sup> Berl, Berichte 7 (1874), 518.

<sup>9</sup> Ibidem 1293.

<sup>9</sup> Arch. der Pharm, 237 (1899), 111.

<sup>9</sup> A. W. Holmann, loc. cit. 520.

Es siedet bei 201" und läßt sieh durch Alkali in die bei 47° schmelzende Phenylpropionsäure überführen.

#### Vinylessigsäure(Crotonsäure)nitril, Allyleyanid, CH.: CH. CH. CN.

ist stets spurenweise im Sentöl enthalten, kann aber, besonders bei sorgloser l'abrikation, hie in auch in großerer Menge als Zersetzungsprodukt von Isothiocyanally auftreten. Da Cyanallyl sehr leicht ist (d., " 0,835), so würde sich ein größerer Gehalt des Senföls an d'eser Verbindung durch Abnahme des spezifischen Gewichts verraten.

# Nitroverbindungen.

#### Nitrobenzol.

C, H, NO,

Diese unter dem Namen Mirbanöl bekannte Verbindung, die in gewaltigen Mengen, hauptsächlich für die Teerlarbenindustrie, hergestellt wird, spielt auch in der Parfümerie eine Rolle als billiges Ersatzmittel für Bittermandelöl. Die Beschaffenheit des Präparats ist von der Reinheit des angewandten Benzols abhängig; in der Parfümerie wird nur das sogenannte leichte Nitrobenzol (spez. Gew. 1,2) verwendet, das man, wenn notwendig, noch durch Desti lation über Natriumhydroxyd von den letzten Verunreinigungen befreien kann.

Nitrobenzol ist eine schwach gelbliche, mit der Zeit dunkler werdende, stark lichtbrechende Flüssigkeit, deren Geruch dem des Bittermandelöls ähnlich ist. Es ist nur wenig öslich in Wasser, leicht dagegen in Alkohol, Äther, Benzol usw. Mit Wasserdämpfen ist es leicht flüchtig. In der Kälte erstarrt es und schmilzt nach Linebarger ) wieder bei -> 3,6°. Friswell\*) gibt forgende Eigenschaften an:

Erstp. 5", Sdp. 209" (korr., 760 mm),  $d_{\rm p}^{1.5}$ " (fest) 1,3440,  $d_{\rm p}^{1.8}$ " (flüssig) 1,2220,  $d_{\rm p}^{1.1}$ , 1,2116.

<sup>9</sup> Americ, chem. Journ. 15 (1896), 437.

<sup>1</sup> journ, chem. Soc. 71 (1897), 1011.

An Handelspräparaten wurde von Schimmel & Co. gefunden:

Erstp. + 5,5", Smp. + 5,6", Sdp. 208 bis 209" (741 mm), d<sub>m</sub>. 1,20 bis 1,21,  $a_0 + 0$ ',  $n_{\rm hg}$ . 1,552 bis 1,553, löslich in 1 Vol. 90-prozentigen Alkohols.

Ein gutes, zum Parfümieren von Seifen brauchbares Nitrobenzol muß "seifenecht" sein, d. h. beim Kochen mit 15-prozentiger Kalilauge darf es diese nicht färben. Eine Gelb- bis Braunfärbung der Kalilauge deutet auf die Gegenwart anderer Nitroprodukte (Nitrotoluol) hin. Zur Ausführung der Probe werden ca. 2 bis 3 cem Nitrobenzol in einem weiten Reagensglas mit der gleichen bis doppelten Menge Kalilauge 1 bis 2 Minuten lang gekocht. Während des Kochens muß man gleichzeitig etwas schütteln, da die Flüssigkeit sonst eicht herausgeschleudert w. rd.

Um Nitrobenzol nachzuweisen reduziert man es mit Zinn und Salzsäure oder Zink und verdünnter Schwefelsäure zu Anilin. Letzteres erkennt man leicht daran, daß seine wäßrige Lösung bei vorsichtigem Zusatz von Chlorkalklösung violett gefärbt wird, und daß die mit einem Überschuß von verdünnter Schwefelsäure bereitete Lösung auf Zusatz von Kaliumbichromat einen dunkelgrünen bis schwarzen Niederschlag gibt, der sich in siedendem Wasser oder in Weingeist mit blaugrüner Farbe löst. Die erstgenannte Reaktion ist empfindlicher.

Nitrobenzol ist ein starkes Gift; es sinc Fälle bekannt, wo 20, ja sogar 7 bis 8 Tropfen den Tod verursachten!). Schon die Berührung der Haut mit Nitrobenzol kann gefährlich werden.

#### Künstlicher Moschus.

Der natürliche Moschus verdankt seinen Geruch einem zu etwa 0,5 bis 2" darin enthaltenen, Muskon genannten Keton, über dessen chemische Zusammensetzung bis jetzt nur sowiel bekannt ist, daß ihm die Formel C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O bezw. C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O zukommt\*). Muskon ist ein dickes, farbloses Öl, das in Wasser nur wenig, in Alkohol aber in jedem Verhältnis löslich ist. Es

von Schimmel & Co. April 1906, 98.

<sup>5</sup> Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen Band II. S. 799. Stuttgart, 1906.
5 Walhaum, Journ. J. prakt. Chem. II. 73 (1906), 488; vgl. auch Bericht.

hat einen kräftigen, höchst angenehmen, reinen Moschusgeruch, der im konzentrierten Zustand etwas an den Duft trockner Tannennadeln erinnert und besonders lieblich in größerer Verdünnung hervortritt. Mit dem Jonon teilt es die Eigenschaft, die Riechnerven rasch zu ermi'den, man ist daher immer nur kurze Zeit imstande den Moschusgeruch des Muskons wahrzunehmen. Es siedet bei 2 mm von 142 bis 143", bei 752 mm von 327 bis 330"; im letzteren Falle scheint teilweise Zersetzung einzutreten. Von Derivaten des Muskons sind bekannt das Oxim, Nadeln vom Smp. 46", und das Semicarbazon, das aus Alkohol in feinen, weißen, bei 133 bis 134" schmelzenden Prismen kristallisiert. Beide Derivate sind geruchlos, durch verdünnte Schwefelsäure wird ans dem Semicarbazon wieder Muskon abgespalten.

Etwas ganz anderes ist nun das künstliche Präparal. Zwischen ihm und dem Naturprodukt besteht nur eine gewisse Ähnlichkeit der Gerüche, wie man sie häufiger beobachten kann, so z. B. zwischen Nitrobenzol und Bittermandelöl Im einen wie im anderen Falle ist das Ersatzmittel chemisch völlig verschieden von dem betreffenden Naturprodukt und gibt daher auch den Geruch des letzteren nur bis zu einem gewissen Grade richtig wieder. Gegenwärtig befinden sich unter dem Namen "Künstlicher Moschus" eine ganze Reihe von Fabrikaten im Handel, die größtenteils hochnitrierte tert.-Butyltolaole, und tert.-Butylxylole sind oder zu diesen in naher Beziehung stehen. Charakteristisch für diese Verbindungen ist die tertiäre Butylgruppe; treten an ihre Stelle andere Gruppen, so entstehen nur schwach oder garnicht nach Moschus riechende Körper!). Durch besonders starken Moschusgeruch zeichnen sich im allgemeinen die Verbindungen mit drei Nitrogruppen aus, auch kann unbeschadet der Gerachsstärke eine dieser Nitrogruppen durch die Cyangruppe, Aldehydgruppe, Halogen oder einen Säurerest vertreten sein; je naendem eine derartige Gruppe eingetreten ist, spricht man von Cyanicmoschus, Aldehydmoschus, Halogenmoschus und Ketonmoschus. Die wichtigsten hierher gehörigen Verbindungen sollen kurz beschrieben werden,

Vgl. hierzu Baur, Berl. Berichte 21 (1891), 2832; 31 (1898), 1344;
 Baur t., Bischler, ibidem 32 (1899) 3647.

Trinitro-tert, butyltoluol, C<sub>n</sub>H CH<sub>n</sub>C(CH<sub>1</sub>)<sub>n</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>n</sub>, hat insofern noch ein besonderes Interesse, als es die zierst uinter dem Mamen "Tonquinol" und "Muse Baur") in den Handel gebrachte moschusartig (iechende Verbindung ist, Man erhält sie durch Kondensation von Isobu,ylchlorid und Tohiol mittels Aluminiumehlorid und Nitrieren des Reaktionsproduktes. Be, der Kondensation findet eine Umlagerung der Isobutylgruppe in die tert äre Butylgruppe statt. Von Vorteil ist es, die Präparate vor dem Nitrieren sehr sorgfaltig zu reinigen. Trinitrobutyltoliol kristallisert aus Alkohol in geiblichweißen Nadeln, die bei 96 bis 97" sehmelzen.

Trinitro-tert.-butylxylol, C<sub>1</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> C(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>4</sub>, w.rd in gleicher Weise dargestellt wie das vorhergehende. Gelblich weiße Nadeln vom Smp. 110".

Trinitro-tert.-butyläthylbenzol,

 $C_1 H \cdot C_2 H_3 \cdot C \left(CH_1\right)_3 \cdot (NO_2)_3,$ 

soll sich in Alkohol leicht lösen und deshalb sehwer kristallisiert zu erhalten sein.

Dinitro-tert.-butyljodxylol, C. J(CH<sub>2</sub>), C (CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>-(NO<sub>2</sub>), resultiert beim Nitrieren von tert.-Butyljodxylol una bildet gelbe, bei 105" schmelzende Kristalle.

Dinitro-tert.-butylxylylcyanid, Cyandmoschus,

Ca(CHa), CN · C(CHa), · (NO<sub>2</sub>),

Prismatische Kristalle vom Smp. 110"1).

Dinitro-tert.-butylxylylaldenyd, Aldehydmoschus,

C<sub>0</sub> (CH<sub>0</sub>), -C - (CH<sub>0</sub>)<sub>2</sub> - (NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> - CHO.

löslich in Alkohol und Benzol, kristal isiert aus Ligroin in tafelförmigen, schwach gelben Kristallen vom Smp. 112°.

Ketonmoschus bildet sich durch Kondensieren des entsprechenden Säurechlorids mit tert.-Butyltoluol oder Xylol bei Gegenwart von Aluminiumehloria und Nitrieren der entstehenden Kondensationsprodukte. Baur\*) hat folgende dargestellt:

Dinitroaceto-tert.-butyItoluol, MethyldinitrobutyItolyl-keton,  $C_aH\cdot CH_1\cdot C(CH_a)_1\cdot (NO_a)_a\cdot CO\cdot CH_a$ , breite Nadeln vom Smp. 131".

<sup>1</sup> Baur-Thurgau, Beil. Berichte 33 (1900), 2507.

<sup>1)</sup> Baur-Thurgau, Berl. Berichte 31 (1898), 1344.

Dinitroaceto-tert.-butylxylol.

 $C_{\mu}(CH_{i})_{2} \cdot C(CH_{a})_{a} \cdot (NO_{a})_{2} \cdot CO \cdot CH_{a}$ ,

Smp. 136", löslich in Alkohol, Äther, Benzol usw., schwieriger in Ligroin und 60-prozentiger Essigsäure.

Dinitrobe tyryl-tert.-butylxylol,

 $C_{\alpha}(CH_{\alpha})_{\alpha} \cdot C(CH_{\alpha})_{\alpha} \cdot (NO_{\alpha})_{\alpha} \cdot CO \cdot C_{\alpha}H_{\pi},$ 

ist das Butyrylketon des Dinitro-tert.-butylxylols, Smp. 128". Dinitrovaleryl-tert.-butylxylol.

 $C_n(CH_a)_a \cdot C(CH_a)_1 \cdot (NO_a)_a \cdot CO \cdot C_aH_a$ 

bildet, aus Alkohol umkristallisiert, lange, schwach gelbe Nadeln vom Smp. 151".

Im Handel finden sich außer den genannten noch weitere moschusartig riechende Körper, außerdem dürften aber auch oft Gemische verschiedener Verbindungen vorkommen, wie u. a. daraus hervorzugehen scheint, daß sich manche Handelspräparate durch sorgfältige fraktionierte Kristallisation in Verbindungen von verschiedenem Schmelzpunkt zerlegen lassen.

Der künstliche Moschus löst sich nicht in Wasser und ist im allgemeinen auch nur schwer löslich in Alkohol. Als geeignetes Losungsmittel zur Herstellung haltbarer, relativ konzentrerter Lösungen sind Cinnamein und Benzylbenzoat empfohlen worden. Nach Kochler!) nimmt letzteres von Moschus "Baur" und Ketonmoschus bei gelindem Erwärmen bis zu 20" auf und hält sie selbst bei – 10' noch in Lösung; auch auf Zusatz von wasserireiem Alkohol tritt keine Ausscheidung ein. Mann") will sogar mit Cinnamein 50-prozentige haltbare Lösungen erhalten haben. Nach Schimmel & Co. ) besitzen beide Lösungsmittel ziemlich dasselbe Lösungsvermögen, Benzylbenzoat eher noch ein etwas größeres als Cinnamein. Jedenfalls kommt es hierbei auch darauf an, was für ein Moschusprodukt zur Anwendung kommt.

Verfälscht wird der künstliche Moschus häufig mit Acctanilid, früher kamen sogar als "Moschus Baut" Präparate in den Handel,

<sup>9</sup> Pharm, Ztg. 49 (1904), 1083.

<sup>-)</sup> Seifensieder Ztg. u. Revue über die Harz-, Fett- u. Ölindustrie 32 (1905), 112; Bericht von Schimmel & Co. April 1905, 123.

<sup>\*)</sup> Bericht von Schimme & Co. April 1905, 124.

die nach eigener Angabe der Fabrikanten zu 90" aus Antifebrin bestanden. Auch Verfälschungen mit Zimtsäure sind beobachtet worden. Die genannten Zusätze können schon durch Behandeln mit heißem Wasser von dem darin unlöslichen Moschus getrennt werden, andere werden sich durch ihre leichtere Löslichkeit in Alkohol zu erkennen geben, in dem, wie gesagt, die künstlichen Moschusprodukte ziemlich schwer löslich sind. Antifebrin kann durch die Isonitril- und Essigsäurereaktion charakterisiert werden.

# Amidoverbindungen.

Indel.

CH

HC CH

HC CH

CCH

CCH

CH

Indol, dessen Vorkommen im tierischen Organismus als Produkt der Darmverdauung schon seit langem bekannt ist und das man auch fängst künstlich herzustellen vermag, ist erst neuerdings im Pflanzenreich beobachtet worden und zwar zuerst von Hesse!) als Bestandteil des Jasminblütenöls. Später wurde es noch im Neroliöl sowie im Stammholz von Celtis reticulosa!) gefunden. Auch in den Blumen von Caladium-Arten, Murraya evotica und Visnea Mocanera hat man Indol nachweisen können, aber nur durch seine Farbreaktion.

Indot bildet glänzende, weiße Blättehen, die sich aber unter dem Einfluß von Licht und Luft sehr bald dunkel färben. Der Smp. liegt bei 52", der Sdp. bei 253 bis 254" (korr.). Es löst

<sup>4)</sup> Berl, Berichte 32 (1800), 2612.

<sup>7</sup> Herter, Johan, biol, Chem. 5 (1904), 489. Nach Apotheker Zig. 23 (1909), 885.

sieh leicht in heißem Wasser und ist mit Wasserdämpfen flüchtig. Das gewöhnliche Handelsprodukt hat einen äußerst widerwärtigen, fäkalartigen Geruch; erst nach sorgfätiger Reinigung erhält man ein Präparat, dessen Geruch nicht gerade unangenehm ist und besonders in der Verdümnung blumigen Charakter zeigt.

Lösungen von Oxalsäure<sup>1</sup>) oder von p-Dimethylaminohenzaldehyd<sup>2</sup>) werden von Indol rot gefärbt.

Beim Schütteln einer ätherischen Lösung von Indol mit einer wäßrig-alkoholischen Lösung von Natriumbisulfit entsteht ein Hydrosulfonsäurederivat, das, aus Methylalkohol umkristallisiert, aus weißen, seideglänzenden Blättehen besteht").

Zur Isolierung des Indols ist das Pikrat (lange rote, stark glänzende Nadeln) am meisten geeignet. Hesse ) gibt für den Nachweis und die quantitative Bestimmung des Indols folgende Vorschrift:

Das rohe Blütenöl wird mit ca. 10" Pikrinsäure versetzt und bis zur Auflösung des beim Zusatz der Pikrinsäure entstehenden Niederschlages auf etwa 50 bis 60" erwärmt. Zt. der erkalteten Lösung, aus der sich ein reichlicher Niederschlag von Indolpikrat abscheidet, wird ein großer Überschuß von Petroläther gesetzt, wobei ein aus Indolpikrat und dem größten Teil der unverbrauchten Pikrinsäure bestehender, kristallinischer, je nach dem Gehalt an Indolpikrat mehr oder weniger rot gefärbter Niederschlag ausgeschieden wird. Der Niederschlag wird abfiltriert, mehrfach mit Petroläther gewaschen, mit Ammoniak oder Sodalösung erwärmt, die Lösung nach dem Erkalten mit Ätner extrahiert, und der Verdampfungsrückstand der ätherischen Lösung mit Wasserdämpfen dest Ihert. Man erhält dadurch das gesamte, im Blütenöl befindliche Indol in fast reinem Zustande.

b Borzi, Rendiconti della R. Accad, dei Emeel 13 (1904), 372; Verschaffelt, Rec. trav. bot. Serland, 1 (1904). Vgl. auch Bericht von Schimmet & Co. Oktober 1905, 121.

<sup>)</sup> Weehuizen, Pharm. Weekstad 45 (1908), 1325; Steensma, Zeitschr. f. physiol. Chen. 17 (1906), 15; Gaurtier u. Noyer, Compt. rend. Soc. biol. vom 19, Dez. 1908, 3ef. Bull. Soc. chim. IV, 5 (1909), 256, Vgl. anch Beticht von Schienmet & Co. April 1909, 142 und Oktober 1909, 213.

Hitesse, loc. cit. 2615.

<sup>1) 1</sup> oc. cit. 2612.

# Skatol. CH HC C C+CH, HC CH CCH CH CCH CH CCH CH CCH CH CCH CH CH

Skatol (1-Methylindol) ist nur im Zibet und im Holz von Celtis reticulosa, sowie in einem aus Deutsch-Ostafrika stammenden Holze!) nachgewiesen worden. Es bildet weiße, bei 95" schmelzende und bei 265 bis 266" siedende Blättehen von starkem Fäkalgeruch. Das Chlorhydrat, 2C,H,N-HCl, schmilzt bei 167 bis 168", die Pikrinsäureverbingung kristallisiert aus Benzol in dunkelroten, glänzenden Nadeln vom Smp. 172 bis 173"). Die Lösung von p-Dimethylaminobenzaldehyd wird durch Skatol blau gefärbt"). Skatol findet, ebenso wie Indol, Verwendung bei der Herstellung künstlicher Blumengerüche.

# Anthranilsäuremethylester.

CH

HC CH

#### C COO-CH,

Zu den basischen Bestandteilen ätherischer Öle zänlt der Anthranilsäuremethylester, der im Jahre 1895 von Walbaum im Neroliöl entdeckt und später im Tuberosenöl. Champacablütenöl (?), Ylang-Ylangöl, spanischen Orangenblütenöl, süßen Pomeranzenschalenöl, westindischen Limettöl (?), Bergamott-blätteröl, Jasminblütenöl und Gardeniaöl nachgewiesen wurde.

') Bericht von Schmmel & Co. April 1903, 80.

Beobachtung im Laboratorum von Schlimmel & Co.
 Weehuizert, Pharm. Weekblad 45 (1908), 1325; Steensma, Zeitstar.
 physiol. Chem. 47 (1906), 25; Gaut er n. Noyer, Compt. rend. Soc. biol. vom 19. Doz. 1908; Ref. Bull. Soc. chim. IV. 5 (1909), 25c. Vgl. auch Berteht von Schimmel & Co. Oktober, April 1909, 142, Oktober 1909, 213.

Nach dem Geruch zu schließen, müssen auch die Blüten von Lathyrus odorata, Robinia Pseudo-Acacia, Philadelphus Coromurius und von verschiedenen Äpfelsorten den Ester enthalten. Synthetisch läßt er sich leicht gewinnen durch Einleiten von Salzsäuregas in die metbylalkoholische Lösung von Anthranilsäure.

Anthranilsäuremethylester bildet große, flächenreiche Kristalle, die in festem Zustande und in Lösung, besonders in alkoholischer, prachtvoll blau fluoreszieren. Emmal geschmolzen, bleibt er selbst bei niedriger Temperatur lange Zeit flüssig. Der Geruch des unverdünnten Esters ist nicht sehr lieblich, aber ganz charakteristisch; im verdünnten Zustande erinnert er an den Duft der Orangenblüte. Die Konstanten der aus Neroliöl isolierten Verbindung sind:

Erstp. 24", Smp. 24 bis 25", Sdp. 132" (14 mm), d<sub>16</sub>, 1,168 (überschmolzen)<sup>3</sup>).

Der Ester ist leicht föslich in Alkohol, Äther und verdünnten Mineralsäuren, ziemlich föslich in Wasser und flüchtig mit Wasserdampf.

Von De ivaten sind zu nennen das Pikrat, gelbe Nadeln vom Smp. 103,5 bis 104"?), sowie das Thiophenylketotetrahydrochinazolin, das sich quantitativ beim Erhitzen von Anthramtsäuremethylester mit Phenylsenföl auf 100 bis 120" bildet. Die Verbindung ist leicht löslich in Natronlauge, sehr sehwer in Alkohol, schmilzt oberhalb 300" und sublimiert sehon bei 160 bis 170".

Aus den ätherischen Ölen läßt sich der Ester leicht isolieren durch Ausschätteln mit verdünnter Schwefelsäure, wobei ein in der Kälte auskristallisierendes Sulfat entsteht, das durch Umkristallisieren aus Alkohol gereinigt und durch Soda wieder zerlegt werden kann.<sup>3</sup>).

Hesse und Zeitschel") benutzen dieses Sulfat zur quantitativen Bestimmung des Anthranilsäureesters, indem sie folgendermaßen verfahren:

Ca. 25 g des betreffenden Öles werden in 2 bis 3 Teilen trocknem Äther gelost, die Lösung wird in einer Kältemischung auf

b) Walhaum, Journ. J. prakt, Chem. H. 59 (1899), 352,

f) Freundler, Bull. Soc. chim. III, 31 (1904), 882. Im Laboratorium von Schunmel & Co. wurde gefunden 105 bis 106°.

<sup>&</sup>quot; Walhaum, loc. cit.

<sup>1)</sup> Berl, Berighte 34 (1901), 296,

mindestens 0" abgekühlt und dann unter stetem Umrühren tropfenweise ein kaltes Gemisch von 1 Vol. konzentrierter Schwefelsäure und 5 Volumen Ätner zugefügt, bis kein Niederschlag mehr entsteht. Der Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt und bis zur Geruchlosigkeit mit trocknem Ätner ausgewaschen, sodann wird ei in Wasser, event, unter Zusatz von etwas Alkohol, gelöst und, ohne vorher zu filtrieren), mit Halbnormal-Kalilauge titriert. Werden bei Anwendung von sig Öl a eem Lauge verbraucht, so ist der Prozentgehalt des ersteren an Anthranilsäuremethylester

a · 3,775

Die Lösung wird nun mit überschüssiger Halbnormal-Kahlauge versetzt und eine halbe Stunde auf dem Wasserbade erhitzt. Die nicht zur Verseifung gebrauchte Lauge wird mit Halbnormal-Schwefelsäure zurücktitriert. Der Prozentgehalt an Ester berechnet sich aus der Formel:

5 · 7,55

wo b die zur Verseifung gebrauchten eem Halbnormal-Kalilauge bedeutet, a muß doppelt so groß sein wie b,

Bei dieser Methode werden neben Anthranilsäuremethylester auch andere basische Verbindungen (Methylanthranilsäuremethylester) mitbestimmt. Zur Vermeidung dessen hat E. Erdmann? ein anderes Verfahren vorgeschlagen, bei dem er die Eigenschaft des Anthranilsäuremethylesters verwertet, als primäre aromatische Base Azofarbstoffe zu bilden. Der Ester wird aus dem ätherischen Öl mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure ausgeschättelt, die saure Lösung mit einer 5-prozentigen Natriumnitritlösung diazotiert und mit einer alkalischen Lösung von 3-Naphthol (0,5 g 3-Naphthol in 0,5 cem Natronlauge und 150 cem Wasser unter Zusatz von 15 g kohlensaurem Natron gelöst) titriert. Der dabei entstehende Farbstoff fällt unlöslich aus, und durch Tüpfelproben läßt sich der Endpunkt der Reaktion genau erkennen. Nach Hesse und Zeitschel? hat das Erd-

<sup>9</sup> Hesse u. Zeitschel, Journ. J. prakt. Chem. II. 64 (1901), 24n. Anm.

<sup>)</sup> Berl. Berichte 35 (1902), 24.

<sup>9</sup> lbidem 2355.

mannsche Verfahren den Nachteil, daß die Isolierung des Esters aus dem Öl nicht quantitativ ist. Um befriedigende Resultate zu erhalten, ist der Ester in der oben geschilderten Weise als Sulfat abzuscheiden, im übrigen kann man dann nach der einen oder anderen Methode verfahren. Will man Anthranilsäuremethylester neben Methylanthranilsäuremethylester bestimmen, so empfiehlt es sich beide Verfahren zu kombinieren.

#### Methylanthranilsäuremethylester.

CH

HC:

CNH-CH<sub>a</sub> HC

Methylanthranilsäuremethylester findet sich im Mandarinenund Mandarinenblätteröl und vielleicht auch im Rautenöl. Ebenso wie Anthranilsäuremethylester zeigt Methylanthranilsäuremethylester sowohl unverdünnt als auch in Lösungen blaue Fluoreszenz. Die Konstanten des aus dem Mandarinenöl isolierten Körpers sind;

Smp. 18,5" bis 19,5", Sdp. 130 bis 131" (13 mm), d<sub>150</sub>, 1,120").

An einem synthetischen Produkt mit 98" " Ester ermittelten Schimmel & Co.:

Erstp. 17,8", Smp. 18", d<sub>ai</sub>, 1,1238, a<sub>i</sub>, 0", n<sub>tota</sub>, 1,57963, löslich in 10 Vol. 70- und in 3 Vol. 80-prozentigen Alkohols.

Außer durch seine Konstanten kann man den Ester noch durch die Verseifungsprodukte charakterisieren. Die Methylanthranilsäure kristallisiert aus Alkohol in weißen, prismatischen Kristallen, die bei 179" schmelzen und in Lösung blau fluoreszieren.

#### Sulfide.

Von Sulfiden tritt Schwefelwasserstoff, HaS, häufig bei der Destillation von Samen auf, so z. B. bei der Verarbeitung von Anis und besonders von Kümmel. Im Öl des schwarzen Senfs sind geringe Mengen von Schwefelkohlenstoff, CS, enthalten. Beide Produkte entstehen wohl infolge von Zersetzungsprozessen.

<sup>9</sup> Walbaum Journ, L. prakt. Chem, H. 62 (1900), 136.

Ferner ist Dimethylsulfid, (CII<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S, Sdp. 37", im amerikanischen Pfefferminzöl und im Réunion- wie im afrikanischen Geraniumöl<sup>4</sup>) aufgefunden worden. Spuren eines Merkaptans hat man im Bärlauchöl (von *Allium ursinum*) beobachtet, während den Hauptbestandteil dieses Öles Vinylsulfid (C,H<sub>2</sub>).S, (Sdp. 101"; d. 0,9125) und dessen höhere Schwefelungsstufen ausmachen. Weitere ungesättigte Sulfide und Polysulfide, darunter wahrschemlich Allyldisulfid, (C<sub>a</sub>H<sub>a</sub>)<sub>4</sub>S<sub>2</sub>, und Allylpropyldisulfid, C<sub>a</sub>H<sub>b</sub>, C<sub>a</sub>H<sub>c</sub>, S<sub>2</sub>, kommen neben anderen schwefelhaltigen Verbindungen im Knoblauch-, Zwiebel- und Asantöl vor.

Alle diese Verbindungen sind durch einen höchst widerwärtigen, anhaftenden Geruch ausgezeichnet. Sie sollen in den Pflanzen zum Teil in glucosidartiger Bindung verhanden sein.

Hingewiesen sei an dieser Stelle auf eine von Hartwich-) veröffentlichte Zusammenstellung von Pflanzen, bei denen das Vorkommen von schwefelhaltigen ätherischen Ölen nachgewiesen oder aus dem Geruch anzunehmen ist.

#### Senföle.

Eine besondere Gruppe bilden die durch ihren scharfen Geruch ausgezeichneten Ester der Isothiocyansäure, die allgemein a.s Senföle bezeichnet werden; ihr typischer Repräsentant ist das gewöhnliche Allylsenföl, das hier gleich an erster Stelle besprochen werden soll.

#### Isothiocyanallyl. CSN-CH<sub>a</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>-CH

Isothiocyanallyl, Allylsenfol oder schlechtlin Senföl genannt, bildet den Hauptbestandteil des ätherischen Öls der Sentsamen und ist außerdem aus folgenden Pllanzen isoliert worden: Alliaria officinalis, Capsella Bursa pastoris, Cardamine und Sisymbrium-Arten, Cochlearia Armoracia und Ihlaspi arvense.

Das Senföl kommt im Senfsamen und den übrigen hier genannten Pflanzen nicht frei vor, sondern in Form eines Sinigrin genannten Glucosids (myronsaures Kali), das durch die Wirkung des eiweißartigen Ferments Myrosin bei Gegenwart von Wasser in Senföl, d-Glucose und Kaliumbisunfat gespalten wird:

 $C_{14}H_{10}NS_aKO_1 + H_aO_2 - CSNC_1H_a + C_0H_{12}O_1 + KHSO_1$ 

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1909, 50,

<sup>1)</sup> Apotheker Ztg. 17 (1902), 339.

Senföle. 565

Meben dieser Reaktion finden noch andere statt, die die Ursache für zwei im natürlichen Senföl nie ganz fehlende Substanzen, Cyanallyl und Schwefelkohlenstoff, sind.

Oberhalb 70" wird das Myrosin zerstört und dadurch unwirksam; bei einer Einwirkungstemperatur von 0" bilden sich neben Allylsenföl auch Spuren des isomeren Rhodanallyls CNSC H.1). Von Interesse ist auch eine von Guignard!) gemachte Beobachtung, wonach aus Sinigrin enthaltenden Pflanzen unter dem Einfluß von Quecksilberdampf, Schwefelkohlenstoff oder Anaestheticis Senföl frei wird.

Auf chemischem Wege gewinnt man das Senföl durch Destillation von Allyljodid oder Allylbromid mit alkoholischem Rhodankalium oder auch durch trockne Destillation letzterer Verbindung mit einer äquivalenten Menge eines allylschwefelsauren Salzes. Durch den Einfluß der Wärme findet eine Umlagerung der Rhodangruppe in die Isothiocyangruppe statt.

Isothiocyanallyl ist ein farbloses, mit der Zeit gelblich werdendes, optisch inaktives Öl von sehr stechendem, zu Tränen reizendem Geruch. Auf die Haut gebracht wirkt es heftig brennend und blasenziehend, die Dämpfe sind besonders für die Lungen außerordentlich schädlich. Es löst sich in etwa 8 Vol. 70-prozentigen Alkohols und ist mit 90-prozentigem Alkohol in jedem Verhältnis klar mischbar, ebenso mit Äther, Amylalkonol, Chloroform, Benzol und Petroläther. In Wasser ist es nur sehr wenig löslich,

Sdp. 150,71 (728,9 mm), d<sub>max</sub> 1,01754).

Nach Beobachtungen im Laboratorium von Schimmel & Co. an im Großbetrieb hergestellten, synthetischen Präparaten sind die Eigenschaften des Allylsenföles:

Sdp. in der Hauptsache 151 bis 153° (763 mm), 30,2° (5 mm),  $d_{\rm ps}$  1,020 bis 1,025,  $n_{\rm bgn}$ , 1,527 bis 1,530.

Beim Mischen kleiner Mengen Senföl mit dem doppelten Volumen konzentrierter Schwefelsäure entsteht unter stürmischer Entwicklung von Kohlenoxysulfid) und schwefiger Säure schwefelsaures Allylamin, CaHaNHaHaSO, das als klare, wenig

<sup>9</sup> E. Schmidt, Berl. Benchte 10 (1877), 187.

<sup>&#</sup>x27;i Compt. rend. 149 (1909), 91.

<sup>1</sup> Kopp, Liebigs Annalen 28 (1856), 375.

<sup>4)</sup> A. W. Hofmann, Berl, Berichte 1 (1868), 182.

h Hückiger, Arch der Pharm. 196 (1871), 214.

gefärbte, unter Umständen erstarrende Flüssigkeit im Reagensrohr zurückbleibt. Als ungesättigte Verbindung addiert Senföl Brom unter Bildung eines öligen, mit Wasserdümpfen flüchtigen Dibromids CSN-C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>Br<sub>2</sub>.

Das zum Nachweis des Senföß geeignetste Derivat ist der NHC, H,

Allylthioharnstoff (Thiosinamin), CS , rhombische, bei NH.

74" schmetzende Prismen, die einen schwach lauchartigen Geruch und Geschmack besitzen und in Wasser. Alkohol und Äther leicht löstich sind. Die Verbindung bildet sich beim Versetzen von Senföl mit überschüssigem Ammoniak und etwas Alkohol; gelindes Erwärmen beschleunigt die Reaktion. Über die quantitative Bestimmung von Senföl vgl. im Kapitel "Die Prüfung der ätherischen Öle".

Am Licht färbt sich Senföl nach und nach rötlichbraun, während sich an der Gefäßwandung ein schmutzig orangegelber, aus Kohlenstoff, Stickstoff, Wasserstoff und Schwefel bestehender

Körper in form einer dünnen Haut abscheidet.

Durch längere Berührung mit Wasser oder mit Schwermetallen, wie Kupfer, Silber, Zinn, Quecksilber, tritt Zersetzung des Senföls unter Bildung von Cyanallyl ein; die Metalle vereinigen sich mit dem abgeschiedenen Schwefel zu Sulfiden. Auch mit Äthylalkohol setzt sich Senföl allmählich zu halbgeschwefeltem Allylurethan um: NHC. H.

## CSN-C, H, + C, H, OH CS

OC.H.

Hierin ist die Ursache zu suchen, weshalb Senfspiritus mit der Zeit an Wirkung verliert.

Woher der im Senföl (auch im künstlichen Öle) stets anzutreffende Schwefelkohlenstoff stammt, ist noch nicht ganz aufgeklärt. Zwar bildet sich, wie aus den angestellten Versuchen hervorgeht¹) bei einstündigem Kochen von Senföl mit Wasser am Rücktlußkühler kein Schwefelkohlenstoff, wohl aber tritt dieser Körper neben Kohlensäure in nachweisbaren Mengen auf, wenn Wasser mit Senföl im zugeschmotzenen Rohr, also unter Druck auf 100 bis 105° mehrere Stunden lang erhitzt wird. Man kann an-

<sup>)</sup> Gadamer, Arch. der Pharm. 285 (1897), 53.

nehmen, daß das Senföl im Momente des Entstehens reaktionsfähiger ist, und daß das Wasser unter den gegebenen Verhältnissen eine Zersetzung im Sinne der folgenden Gleichung veranlaßt.

2CSNC, H, - 2H O 2C, H, NH. + CO, + CS<sub>0</sub>.

Schwefelkohlenstoff bildet sich auch bei gewöhnlicher Tempebei längerer Berührung von Wasser mit Senföl.

Außer diesem Hauptvertreter der Senföle sind noch einige andere zu nennen, die hier nur kurz beschrieben werden sollen.

Isothiocyanpropenyl, CSN-CH:CH-CH<sub>a</sub>, soll nach Pomeranz<sup>1</sup>) in kleinen Mengen im Senföl vorkommen. Für das künstliche Öl glaubt er das dadurch bewiesen zu haben, daß bei der Oxydation neben viel Ameisensäure auch etwas Essigsäure entstanden war.

Sekundäres Butylsenföl, CSN-CH-(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>, das Isothiocyanat des sekundären Butylalkohols, bildet den Hauptbestandteil des ätherischen Löffelkrautöles (Cochlearia officinalis) und konnte außerdem aus dem Kraut von Cardamine amara abgeschieden werden. Auch dieses Senföl kommt nicht fertig gebildet in den Pftanzen vor, sondern in Form eines Glucocochlearin genannten Glucosids<sup>2</sup>).

Sek.-Butylsenföl ist eine optisch aktive, farblose Flüssigkeit von dem charakteristischen Geruch des Cochleariaöls.

Sdp. 159,5°, dig. 0,9444).

Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 100° bildet sich der optisch aktive, bei 135 bis 136° schmelzende Thioharnstoff. In alkohohscher Lösung verliert das Öl allmählich seine ursprüngliche Schärfe, wahrscheinlich, ebenso wie Allylsenföl, infolge Bildung eines habgeschwefelten Urethans.

Das im Handel befindliche, sogenannte "künstliche Löffelkrautöl" ist IsobutyIsenföl, CSN-CH<sub>2</sub>-CH-(CH<sub>2</sub>), und daher mit jenem nicht identisch. Es siedet bei 162° und liefert einen bei 93,5" schmelzenden Sulfoharnstoff.

Crotonylsenföl, CSN-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>-CH<sub>4</sub>-CH<sub>4</sub>, ist, gleichfalls in Form eines Glacosids, in den Rapssamen (Brassica Napus)

<sup>1 .1</sup>ehigs Annalen \$51 (1907), 354.

<sup>|</sup> Ter Meulen, Recuell ces trav. chim. des P.-B. 24 (1905), 444. Nach Chem. Zentralbl. 1905, B. 1255.

<sup>)</sup> A. W. Hofmann, Berl. Berichte 7 (1874), 513.

enthalten!). Es wird in freiheit gesetzt, wenn man diese mit dem an Myrosin besonders reichen weißen Senf einmaischt und der Wasserdampidestillation unterwirft. Ter Meulen!) gelang es, das von ihm Gluconapin genannte Glucosid in allerdings nicht ganz reiner form abzuscheiden.

Crotonylsenföl ist eine farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit, deren Geruch an Meerrettig und Allylsenföl erinnert. Sdp. 174" unter geringer Zersetzung; d<sup>12</sup>, 0,933. Mit alkoholischem Ammoniak erhält man den bei 64" senmelzenden, in feinen Nadeln kristallisierenden Thioharnstoff.

Auf die Gegenwart von Crotonylsenföl im Raps wurde man zuerst dadurch aufmerksam, daß Rapskuchen bei Teren Ver giftungserscheinungen hervorriefen. Wit den von Holmann ) und von Charon ) künstlich dargestellten Crotonylsenfölen ist das der Rapssamen nicht identisch, sondern nur isomer.

Benzylsenföl, CSN-CH<sub>2</sub>C<sub>1</sub>H<sub>2</sub>, entsteht bei der fermentativen Spaltung des in der Kapuzinerkresse (*Tropaeolum majus*) enthaltenen Glucosids Glucotropaeolin, C<sub>1</sub>, H<sub>1</sub>, KNS<sub>2</sub>O<sub>0</sub> : xH<sub>2</sub>O<sub>1</sub> das sehr wahrscheinlich auch in der gewöhnlichen Kresse (*Tepidum satirum*) vorkommt ). Es hat einen scharfen Kressengeruch und bildet mit Ammoniak einen bei 162" schmelzenden Thioharnstoff.

Phenyläthylsenföl, CSN-C<sub>2</sub>H<sub>1</sub>-C<sub>n</sub>H<sub>3</sub>, bildet den Hauptbestandteil des Resedawurzelöls. Rettigartig riechende Flussigkeit; Smp. des Sulfoharnstoffs 137°.

p-Oxybenzylsenföl, C<sub>a</sub>H<sub>1</sub>·OH<sup>(i)</sup>·CH<sub>2</sub>NCS<sup>(i)</sup>. Das im weißen Senf vorkommende Glucosid Sinalbin, C<sub>a</sub>,H<sub>a</sub>,N<sub>a</sub>S<sub>a</sub>O<sub>1a</sub>, fiefert bei der Einwirkung von Myrosin neben d-Glucose und Sinapin-bisulfat ein Senföl obiger Zusammensetzung. Dieses Sinalbinsenföl verflächtigt sich mit Wasserdämpfen nur spurenweise, daher hat mit Wasser angeriebener weißer Senf zwar einem scharfen Geschmack, ist aber fast geruchlos.

<sup>)</sup> Sjotte ma, Recueil des trav. chim. des P.-B. 20 (1901), 237. Nach Chem. Zentralbl. 1901, II. 200.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Recueil des tray, chim. des P.-B. 94 (1905), 444. Nach Chem. Zen trafbl. 1905, II. 1255.

<sup>&</sup>lt;sup>e)</sup> Berl, Berichte 7 (1874), 514.

<sup>9</sup> Annai, Chim, Physiol. VII. 17, 262. Nach Chem, Zentralbl., 1301, 41, 300.

Gadamer, Arch. der Pharm. 237 (1849), 510; Berl. Berichte 32 (1899), 2338.

Die Prüfung der ätherischen Öle.



Um Wiederholungen bei den einzelnen Ölen, die im zweiten Bande dieses Werkes beschrieben sind, zu vermeiden, erscheint es zweckmäßig, die allgemein angewandten Methoden der Untersuchung und die häufigsten Verfälschungsmittel in einem besonderen Abschnitt kurz zu besprechen.

Die Verfälschung der ätherischen Öle, die so alt wie die Fabrikation selbst sein dürfte, hatte anfangs eine gewisse Berechtigung, da bei den unvollkommenen technischen Einrichtungen früherer Zeiten häufig Zusätze von fettem Öl. Terpentinöl oder Alkohol notwendig waren, um den Pflanzen das riechende Prinzip zu entziehen. Später behielt man diese Beimischungen noch bei, als man bereits gelernt hatte, die reinen Öle darzustellen.

Noch vor vierzig Jahren war es beispielsweise üblich, Coriander unter Zusatz von Pomeranzenöl zu destillieren und das Destillat als Corianderöl in den Handel zu bringen. Da man jetzt ohne Schwierigkeiten reines Corianderöl berstellen kann, so müßte ein mit Pomeranzenöl gewonnenes Produkt als verfälscht und sein Verkauf unter Verschweigung der Beimischung als Betrug angesehen werden,

Die Verfälsehung braucht nicht immer durch Zusatz eines minderwertigen Körpers zu geschehen, sie besteht auch manchmal dann, daß einem Öle der wertvollere Bestandteil teilweise entzogen wird. Es ist im Effekt ganz dasselbe, ob einem Kümmelöl vom spezifischen Gewicht 0,910 soviel Carvon entnommen wird, daß ein Öl vom spezifischen Gewicht 0,890 übrig bleibt, oder ob durch Zusatz von Limonen zu demselben Öle das gleiche Resultat erzielt wird.

Finden die Verfälschungen selbst meist ihre hinreichende Erklärung in der Einträglichkeit und dem pekumären Vorteit für den Fälseher, so ist doch nicht zu leugnen, daß häufig auch die Verständnislosigkeit des Konsumenten und vor allem die Sucht, möglichst billig zu kaufen, Schuld an der schlechten Beschaffenheit manches Öles ist. Nicht selten mag der Produzent dadurch zum Fälschen veranlaßt worden sein, daß er für reine Ware zu angemessenem Preise keine Käufer fand, während sein fälschender Konkurrent bei billigeren Preisen ein lukratives Geschäft machen konnte.

Die Hauptursache für die große Verbreitung, die die Verfälschung der ätherischen Öle zeitweise gefunden hat, ist darin zu suchen, daß ihre Entdeckung in früherer Zeit meist sehr schwierig, oft aber ganz unmöglich war.

In der Erkennung von Verfalschungen sind, dank der Entwicklung der Terpenchemie in den letzten fünfundzwanzig Jahren, große Fortschritte zu ver/e.chnen. Man ist heute imstande, bei den meisten ätherischen Ölen, auf Grund der Kenntnis ihrer Zusammensetzung, nicht nur die verfälschten von Jen reinen zu unterscheiden, sondern auch deren Qualität zu beurteilen. Dies geschieht durch Ermittlung der Menge des wesentlichsten oder wichtigsten Bestandteils. Man bestimmt daher bei Lavendelöl, Bergamottől, Petitgrainől und anderen den Gehalt an Estern; beim Thymianöl, Nelkenöl, Pimentöl, Bayöl und dem Spanisch-Hopfenöl ermittelt man den Phenolgehalt, benn Cassiaöl und Lemongrasöl die Menge des Aldehyas, beim Kümmelöl die Menge des Carvons. Beim Sandelnolzöl zeigt die Analyse, wieviel Santalol, beim Palmarosaöl, wieviel Geraniol das Öl enthält. Die Qualität findet bei den genannten Ölen in dem Prozentgehalt an wirksamen Körpern, wie Estern, Phenolen, Aldehyden, Ketonen und Alkoholen, ihren zahlengemäßen Ausgruck.

Bei einer zweiten Klasse von Ölen, deren Zusammensetzung ehenfalis genügend bekannt ist, ist eine Qualitäts- oder Gehaltsbestimmung noch nicht möglich. Es liegt dies einesteils daran, daß der Wert nicht durch einen einzigen Bestandteil, sondern durch das Zusammenwirken mehrerer bedingt wird, andernteils an der Unvollkommenheit der chemischen Untersuchungsmethoden.

Man ist bei diesen Ölen in der Regel allein auf die Feststellung der normalen Beschaffenheit und des Fehlens häufig gebrauchter Verfälschungsmittel angewiesen. Solche Öle sind Citronenol, Pomeranzenol, Rosmarinol und Spikol, die man besonders auf Terpentinol zu untersuchen pflegt.

Die unvollständige Kenntnis der Zusammensetzung und die Mangelhaftigkeit der Prüfungsweisen lassen bei vielen Ölen heute noch keine auf rationeller chemischer Grundlage berühenden Untersuchungen zu. Die ganze Prüfung besteht bei dieser Klasse von Ölen in der Ermittelung der physikalischen Konstanten. Da bei allen häufiger gebrauchten Ölen durch jahrelange Beobachtungen für das spezifische Gewicht, das Drehungsvermögen, die Löslichkeit usw. Durchschnitts- und Grenzzahlen festgestellt sind, so machen Abweiehungen von diesen den Untersucher auf Verfälschungen aufmerksam.

Das physikalische Verhalten ist überhaupt sehr geeignet, fremde Zusätze schnell anzuzeigen; deshalh sollte bei der Untersuchung ätherischer Öle, ganz gleichgültig, ob diese praktischen oder wissenschaftlichen Zwecken dient, stets mit der Peststellung der physikalischen Eigenschaften begonnen werden. Hierauf wendet man die speziellen Methoden, wie Verseifung, Acetylierung, Aldehydund Phenolbestimmung an und prüft endlich, wenn es angezeigt erscheint, auf Terpentinöl, fettes Öl, Alkohol oder Petroleum.

Selbstverständlich muß, wenn die praktische Verwertung eines Öls in Frage kommt, gleichzeitig mit der physikalischen und chemischen Untersuchung, die Prüfung des Geruchs¹) und des Geschmacks erfolgen, denn diese sind ja gerade die Eigenschaften, wegen derer die ätherischen Öle in der Parfümerie, in der Seiten- und Nahrungsmittelindustrie, in der Bonbon- und Likörfabrikation und in der Medizin Verwendung finden.

') Bei dieser Gelegenheit sei auf die interessanten Arbeiten von E. Zwalardemaker lungewiesen. Wir neunen die folgenden: Die Physiologie des Geruchs (Leipzig 1895). Die Riechkraft von Lösungen differenter Konzentration (Arch. f. Anatomie u. Physiologie, Physiol. Abtlg. 1900, 415). Die Kompensation von Gerachsempfindungen (thidem 1900, 423). Geruch (Eigebnisse der Physiologie I (1902), 890). Riechen und schmecken (Arch. f. Anatomie und Physiologie, Physiol. Abtlg. 1903, 120. Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 111). Präzisions-Olfaktometrie (Arch. f. Laryngologie Bd. 15, Heft 2; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 100). Geschmack (Figebnisse der Physiologie 2, 2 (1903), 690). Eine bis jetzt unbekannt gebriebene Eigenschaft des Geruchssinnes (Arch. f. Anatomie u. Physiologie, Physiol. Abtlg. 1904, 43; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 113). Die Empfindung der Geruchlosigkeit (Untersuchungen aus dem physiologischen Laboratorium 5. Reihe IV II, 376; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 111).

Notwendig, oder doch sehr wünschenswert ist es, eine Probe echten, tadellos destillierten Öles zum Vergleich zu haben. Man bringt je einige Tropfen des echten und des zu prütenden Ols auf Streifen von Filtrierpapier und vergleicht sie, indem man abwechselnd an beiden riecht. Diese Riechprobe wiederholt man, nachdem der größte Teil des Öls sich verflüchtigt hat, und kann auf diese Weise sowohl leichtflüchtige wie schwert.üchtige Iremde Zusätze erkennen.

Leider vermögen wir unserer Geruchs- und Geschmacksempfindung durch die Sprache nur einen sehr unvollkommenen
Ausdruck zu verleihen; außerdem sind Geruchs- und Geschmacksvermögen rein subjektive und dazu bei den einzelnen Individuen
noch verschieden ausgebildete Fähigkeiten. Die mit dem Geruchsund Geschmackssinn gemachten Wahrnehmungen lassen sich nicht
wie andere Beobachtungen durch Ziffern ausdrücken oder vergleichen. Es kann daher eine Verfälschung durch den Geruch zwar
subjektiv erkannt, aber nicht objektiv bewiesen werden. Eine gute
Nase ist bei der Prüfung trotzdem von großem Werte, da sie oft
die Untersuchung in kürzester Zeit auf den richtigen Weg leitet.

Schlecht destillierte (mit Brenz- oder Blasengeruch behaftete) oder nachlässig aufbewahrte, sonst aber unverfälschte Öle sind meistens ausschließlich durch den Geruch, seltener durch die anderen Untersuchungsweisen als solche zu erkennen.

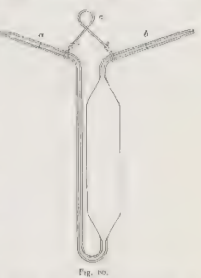
# Die Feststellung der physikalischen Eigenschaften.

Spezifisches Gewicht. Wegen seiner leichten Bestimmbarkeit ist das spezifische Gewicht die bei den ätherischen Ölen am häufigsten ermittelte und deshalb am besten gekannte Eigen-

Odorimetrie von prozentischen Lösungen und von Systemen im beterogenen Gleichgewicht (Untersuchungen aus dem physiologischen Laboratorium 5. Reihe IV, II, 387; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 100). Über die Proportionen der Geruchskompensation (Arch. I. Anatomie in Poysiologie, Physiolog. Abtig. 1907, 59; Bericht von Schimme. & Co. April 1908, 1786. Die vektorielle Darstellung eines Systems von Geruchskompensationen (Arch. I. Anatomie u. Physiologie, 1908, 51; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1908, 166). Vgl. arch E. Erdmann, Über den Geruchssinn und die wichtigsten Riechstoffe (Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, 100) und J. van der Hoeven Leonhard, Riechschärfen und Farbsinnabweichungen (Die Umschau 12) 1908, 367; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1908, 1663)

schaft. Selbst bei den selteneren und wenig untersuchten Ölen finden sieh meist Angaben über ihre Dichte. Da ferner von den gebräuchlicheren Ölen die zulässigen Maximal- und Minimalzahlen feststehen, so gehört die Bestimmung des spezifischen Gewichts zu den wichtigsten und dabei bequemsten Untersuchungen. Das spezifische Gewicht eines Öles ist innernalb

gewisser Grenzen veränderlich und abhängig, außer von dem Alter, von der Destillationsart, sowie der Herkunft und dem Reifezustande des verarbeiteten Pflanzenmaterials. Die Größe der Schwankungen ist bei den einzelnen Ölen so verschieden, daß sich darüber keine allgemeinen Regeln aufstellen lassen. Beim normalen Bergamottöl liegt z. B. das spezifische Gewicht zwischen 0.881 and 0.886. Die Differenz zwischen der größten und der geringsten Dichte beträgt also hier nur fünf Stellen in der



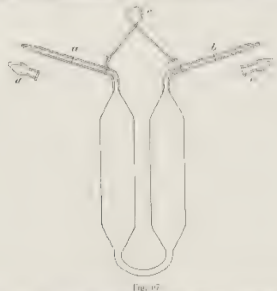
dritten Dezimale. In der Regel liegen aber die Grenzzahlen bedeutend weiter auseinander.

Die meisten Öle sind leichter, einige jedoch auch schwerer als Wasser, besonders solche, die größere Mengen sauerstoffhaltiger Bestandteile der aromatischen Reihe enthalten (z. B. Wintergrünöl, Nelkenöl, Sassafrasöl). Das niedrigste spezifische Gewicht von allen ätherischen Ölen hat das Öl von Pinus Sabiniana mit 0,6962, das höchste Wintergrünöl mit 1,188.

Die Bestimmung geschieht zweckmäßig mit einer Senkwage nach Mohr oder Westphal<sup>1</sup>), da die mit diesem Instrument erzielte Genauigkeit bei richtiger Handhabung hinreichend ist. Die damit erhaltenen Werte sind bis auf die dritte Dezimale zuverlässig. Bei genaueren Untersuchungen, oder wenn nur kleine Mengen eines Öls zur Verfügung stehen, bedient man sich mit

<sup>)</sup> Besonders zu empfehlen ist die zweiachsige Senkwage mit stählernen Angriffspunkten von F. Surtorius in Gottingen.

Vorteil der Pyknometer, von denen besonders die von Sprengel (Fig. 66) oder die von Ostwald (Fig. 67) angegebene Form empfohlen werden kann. Aus praktischen Gründen ist es ratsam, die kapillaren Rohre beiderseits mit Marken (a und b) zu versehen und etwas aufwärts zu biegen, wie aus den Abbildungen ersichtlich ist. Zum Aufhängen an die Wage dient der Platindraht c. Zum Versehließen der Kapillaren kann man aufgeschliffene Glashütchen (d. e) benutzen. Die Pyknometer verdienen den Vorzug auch bei dickflüssigen Ölen, in denen die Senkkörper der Wagen nicht genügend leicht beweglich sind, um genaue Resultate zu ermöglichen. Die Kapillaren der Pyknometer müssen dann natürlich verhältnismäßig weit sein, da sonst das Füllen und



Entleeren mit Schwierigkeiten verknüpft ist. Zur Bestimmung des spezifischen Gewichts muß man, außer dem Gewicht des volkommen trocknen, leeren Pyknometers, seinen "Wasserwert" kennen. Hierzu bringt man das mit destilliertem Wasser gefüllte Pyknometer in ein Wasserbad von bestimmter Temperatur (gewöhnlich — 15°C), läßt es darin etwa eine Viertelstunde bis es die Temperatur des Wasserbades vollständig angenommen hat, stellt in der Zwischenzeit durch Hinzufügen oder Herausnehmen von Wasser auf beide Marken ein und ermittelt sogann das genaue

Gewicht. Diese beide i Werte, die hier  $P_1$  (Gewicht des Pyknometers) und  $P_2$  (Gewicht des mit Wasser gefüllten Pyknometers) genannt sein mögen, werden ein für altemal für das betreffende Pyknometer festgestellt;  $P_2 - P_1$  ist der Wasserwert W des Pyknometers, Will man nun das spezifische Gewicht eines Öles ermitteln, so hat man nur nötig, das mit diesem gefüllte Pyknometer zu wägen. Das Temperieren und Einstellen geschieht in derselben Weise wie soeben beschrieben. Hat das mit Öl gefüllte Pyknometer ein Gewicht von  $P_3$ , so ist das spezifische Gewicht des Öles

$$s \leftarrow \frac{P_a}{W} \frac{-P_t}{W}.$$

Zum bequemen Einsaugen und Ausblasen des Öles dient ein auf eine der Kapillaren passend aufgeschliffenes Röhrchen von der in Fig. 68 abgebildeten Form. Bei dickflüssigen Ölen wird das Einfüllen und Entleeren durch Erwärmen erleichtert.

Das spezifische Gewicht ist natürlich von der Temperatur abhängig. Für die Bestimmung wählt man aus Zweckmäßigkeitsgründen gewöhnlich + 15" C. und bezieht die Werte auch auf Wasser von dieser Temperatur!). Nach diesem Prinzip sind die in Deutschland gebräuchlichen Instrumente geeicht, so beispielsweise die Wagen von Mohr und Westphal. Nur bei den Ölen, die bei + 15" zu diekflüssig oder ganz oder teilweise erstarrt sind, bestimmt man die Dichte bei einem entsprechend höheren Wärmegrade, Fig. 88.

bezieht sie aber trotzdem auf Wasser von 15°, so daß die erwähnten Instrumente ohne weiteres auch zur Ermittlung des spezifischen Gewichts bei anderen Temperaturen benutzt werden können.

Wie Versuche") ergeben haben, ändert sich das spezifische Gewicht der ätherischen Öle bei Zugrundelegung von Wasser von 15" um 0,0007 bis 0,0008 pro Grad Celsius, also im Durchschnitt um 0,00075. Unter Zuhilfenahme dieses Faktors kann man das spezifische Gewicht leicht auf jede gewünschte Temperatur

<sup>&</sup>quot;) In diesem Buche gelten, wenn nichts anderes bemerkt ist, die Angaben des spezifischen Gewichts für eine Temperatur von (15" C., bezogen auf Wasser von 15".

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1905, 86.

umrechnen. War die Beobachtungstemperatur höher, so sind pro Temperaturgrad 0,00075 zu dem gefundenen spezifischen Gewicht hinzuzuzählen, war sie niedriger, so ist der entsprechende

Wert in Abzug zu bringen.

In ähnlicher Weise kann man sich helfen, wenn die bei verschiedenen Temperaturen bestimmten spezifischen Gewichte nicht auf Wasser von 15", sondern auf Wasser der gleichen Temperatur bezogen sind wie cas Öl. In diesem Falle beträgt der durchschnittliche Unterschied nach den Feststellungen von Schreiner und Downer") zwischen 15 und 25" 0,00064 pro Temperaturgrad.

Selbstverständlich können die durch Umrechnung erhaltenen Werte nur auf annähernde Richtigkeit Anspruch machen; für genaue Bestimmungen ist es unerläßlich, das spezifische Gewicht

bei der betreffenden Temperatur zu nehmen.

Optisches Drehungsvermögen. Das optische Drehungsvermögen ist eine so charakteristische Eigenschaft der meisten ätherischen Öle, daß seine Bestimmung bei der Prüfung niemals unterlassen werden sollte. Besonders geeignet hierzu ist der Halbschatten-Polarisationsapparat nach Lippich<sup>2</sup>), mit zweiteiligem Polarisator. Die beste Kreisteilung für den vorliegenden Zweck ist die in Grade und Minuten und zwar derart, daß die Teilung vom Nullpunkt beiderseits bis 180" geht. Läßt die dunkle farbe eines Öls die Beobachtung im 100 mm langen Rohre, welches man gewöhnlich benutzt, nicht zu, so verwendet man ein solches von 50 oder von 20 mm Länge und rechnet die so erhaltenen Werte durch Multiplikation mit 2 oder mit 5 auf 100 mm Rohrlänge um. Inaktive Substanzen prüft man, wenn es ihre Farbe zuläßt, in Rohren von 200 mm Länge, um auch kleine Ablenkungen noch scharf erkennen zu können. Wenn keine besondere Temperaturangabe gemacht ist, so ist Zimmertemperatur gemeint. Im allgemeinen ist es nämlich nicht nötig. wenn auch wünschenswert, die Ablesung bei einer bestimmten

Pharm, Archives 4 (1901), 165. Vgl. auch Bericht von Schimmel & Co. Apr I 1996, 73.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) In bezug auf die Flandhahung des Polarisationsapparates muß auf das bekannte Werk von H. Landoll, "Das optische Drehingsvermögen erganischer Substanzen", H. Auff. Braunschweig 1898, verwiesen werden.

Temperatur vorzunehmen, da die natürlichen Schwankungen im Drehungsvermögen eines Öles meist beträchtlich größer sind als die Unterschiede, die durch Temperaturschwankungen innerhalb weniger Grade hervorgerufen werden. Ausnahmen hiervon machen Citronen- und Pomeranzenöl, bei denen schon geringe Temperaturänderungen die Drehung verhältnismäßig stark beeinflussen. Es ist, um vergleichbare Zahlen zu erhalten, notwendig, bei diesen beiden Ölen den Drehungswinkel bei + 20° zu bestimmen oder auf diese Temperatur umzurechmen. Näheres hierüber findet sieh bei der Beschreibung dieser Öle im speziellen Teite.

Im folgenden ist mit  $a_0$ , der im 100 mm langen Rohre bei Natriumlicht direkt abgelesene Drehungswinkel, mit  $|a|_0$ , das nach der Formel

$$[rd_0, -\frac{tr}{1 \cdot d}]$$

berechnete spezifische Drehungsvermögen bezeichnet, wobei 1 die Rohrlänge in Dezimetern und d das spezifische Gewicht der Flüssigkeit ausdrückt.

Feste Substanzen sind zur Bestimmung der Drehung in einer inaktiven Flüssigkeit zu lösen. Die Berechnung kann auf verschiedene Weise erfolgen, je nachdem man auf die Konzentration c (d. h. die Anzahl Gramme aktiver Substanz in 100 eem Lösung) oder den Prozentgehalt p (d. h. die Anzahl Gramme aktiver Substanz in 100 g Lösung) Bezug nimmt; im letzteren Falle muß man auch das spezifische Gewicht der Lösung (d) kennen. Dreht die Lösung a Grad, so ist die spezifische Drehung des betreifenden Körpers:

Die aus Lösungen abgeleitete spezifische Drehung ist bei den meisten Substanzen nicht ganz konstant, sondern ändert sieh mit der Natur des Lösungsmittels, der Konzentration und der Temperatur!). Es ist daher notwendig, mit der spezifischen Drehung hierüber Näheres anzugeben, also beispielsweise zu senreiben:  $|a|_{\rm p,m}=10^{\circ}$  in 43,5-prozentiger alkoholischer Lösung.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Über den Finfinß der Lösungsmittel auf das Drehangsvermögen vgl. Landott, Lichigs Amalen 189 (1877), 311; Rimbach, Zeitschr. f. physik, Chem. 9 (1892), 701.

Brechungsvermögen. Zur Prüfung der ätherischen Öle ist verschiedentlich die Bestimmung des Brechungsindex n., empfohlen worden. Bekanntlich bestehen zwischen chemischer Konst tution und Brechungsvermögen gewisse Beziehungen, und aus der Größe des Brechungsindex lassen sich in vielen Fällen Schlüsse auf die Anzahl und die Lagerung der doppelten Bindungen ziehen. Um brauchbare Resultate zu erhalten, sind aber chemisch einheitliche und besonders sorgfältig gereinigte Körper notwendig. Da die Brechungskoeffizienten der Bestandteile der ätherischen Öle im großen und ganzen nur wenig voneinander verschieden sind, so sind sie bei den Ölen zum Nachweis von Verfälschungen lange nicht so gut geeignet wie andere Konstanten. So beeinflußt beispielsweise ein Zusatz von Terpentinöl das Brechungsvermögen des Citronenöls nur sehr wenig, verändert aber das Drehungsvermögen ganz bedeutend ).

Trotzdem wird der Brechungsindex in vereinzelten Fällen eine wertvolle Ergänzung der übrigen Konstanten bilden können, sodaß seine Bestimmung nicht grundsätzlich zu unterbleiben braucht. Bei Besprechung der Öle werden wir auch in vielen Fällen auf diese Konstante Rücksicht nehmen und Grenzwerte angeben.

Sehr empfehlenswert für die Bestimmung ist das Pulfrichsche Refraktometer. Die Beobachtung geschieht bei Natriumlicht.

Die Änderungen, die der Brechungsindex mit der Temperatur erleidet, sind bei den einzelnen Ölen etwas verschieden und betragen im Durchschnitt etwa 0,00035\*) pro Temperaturgrad. Sie sind insofern bemerkenswert, als der Brechungsindex ätherischer Öle innerhalb ziemlich enger Grenzen schwankt, nämlich zwischen 1,43 (Rautenöl, Cognacöl) und 1,61 (Cassiaöl). Es ist daher bei der Bestimmung genau auf die Temperatur zu achten. Gewöhnlich beobachtet man bei 20°, nur da, wo es die Konsistenz eines Öles nicht zuläßt, wie z. B. bei Rosenöl, wählt man eine höhere Temperatur; num bedeutet also Brechungsindex für Natriumlicht bei 20° C. Eine Umrechnung mit Hilfe des oben angegebenen Faktors gibt nur annähernde Werte und ist für genaue Bestimmungen unzulässig.

<sup>&#</sup>x27;) Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1898, 50.

<sup>&</sup>quot;) Nach Beobachtungen von Schimmel & Co.

Mit dem Alter des Öles nimmt der Brechungsindex infolge der Bildung von Oxydations- resp. Polymerisationsprodukten zu, nur ausnahmsweise, wie z. B. beim Anethol<sup>3</sup>), wird er niedriger.

Erwähnt seien hier noch das spezifische und das molekulare Brechungsvermögen, obgleich sie nur für chemisch einheitliche Körper in Betracht kommen.

Das spezifische Brechungsvermögen oder die Brechungskonstante wird ausgedrückt durch die Formel

$$\frac{n^2}{n^2+2}\frac{1}{d}\frac{1^2}{d}$$

in der d das spezifische Gewicht ist, das bei derselben Temperatur ermittelt wurde wie der Brechungsindex. Durch Multiplikation des spezifischen Brechungsvermögens mit dem Molekulargewicht erhält man das molekulare Brechungsvermögen oder die Molekularrefraktion.

Erstarrungspunkt. Bei einzelnen Ölen, nämlich beim Anis-, Sternanis-, Feneltel- und Rautenöl, gibt der Erstarrungspunkt einen guten Anhalt für die Beurteilung der Qualität. Bei den ersten drei Ölen zeigt ein hoher Erstarrungspunkt einen großen Gehalt an Anethol, bei Rautenöl einen solchen an Methylnonylketon an.

Der Schmelzpunkt ist auch vereinzelt für die Bewertung der genannten Öle empfohlen worden, er eignet sich hierzu aber weniger, weil diese Öle ja keine einheitlichen Verbindungen, sondern Gemenge sind und daher nicht scharf und plötzlich durch die ganze Masse schmelzen, sondern zunächst erweichen und erst bei weiterem Erhitzen allmählich in eine klare Ffüssigkeit übergehen. Die Folge davon ist natürlich, daß sich kein bestimmter Punkt, sondern nur ein Temperaturintervall angeben läßt, bei dem das betreffende Öl schmilzt. Der Erstarrungspunkt ist demgegenüber scharf und gut zu beobachten.

Die Bestimmung des Erstarrungspunktes kann sehr gut in dem bekannten Beckmannschen Apparat zur Bestimmung des Moleku argewichts aus der Gefrierpunktserniedrigung ausgeführt

<sup>9</sup> Vgl. Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 38,

<sup>4)</sup> Die obige hormel ist von Lorenz und Lorenz aufgestellt worden, die ältere, Gladstonesche Formel  $\frac{n-1}{d}$  gibt nicht immer konstante Werte,

werden. Einige kleine Abänderungen machen ihn für unseren Zweck besonders geeignet. Sie bestehen hauptsächlich in der Beseltigung der die Übersicht über den Quecksilbertaden des Thermometers beeinträchtigenden Korkverbindungen. Der im Laboratorium von Schimmel & Co.<sup>1</sup>) benutzte Apparat hat die aus Fig. 69 ersichtliche Form. Das Batterieglas A dient zur Aufnahme der Kühlflüssigkeit oder des Kältegemisches. Das in dem Metalldeckel hängende Glasroln B bildet einen Luftmantel um das Gefrierrohr C und verfundert das vorzeitige Erstarren des zu prüfenden Öles. Das Gefrierrohr C ist oben weiter und



des wirkhaben Größe. I g. au

wird an der Stelle enger, wo es auf dem Rande des Robres B aufliegt. Zur Fixierung von C sind im Robre B, ca. 5 cm unter seinem oberen Ende, drei nach innen gerichtete Glase instülpungen angebracht. Das in halbe Grade eingetellte Thermometer wird in einer Metallscheibe durch drei Federn, in denen es sich leicht verschieben läßt, festgehalten.

Zur Ausführung der Bestimmung füllt man das Batterieglas, je nach dem gewünschten Grade der Abkühlung, mit kaltem Wasser und Eisstückehen oder auch nur mit zerkleinertem Eis; nur ausnahmsweise wird es nötig sein, eine aus Eis und Kochsalz hergestellte Kältemischung anzuwenden. Dann gießt man in das Gefrierrohr so viel von dem zu untersuchenden Öle, daß es etwa 5 cm hoch darin steht, und bringt das Thermometer, das an keiner Stelle die Wand berühren darf, in die Flüssigkeit. Während des Abkühlens ist cas überkaltete

Öl vor Erschütterungen, die ein vorzeitiges Erstarren') hervor bringen könnten, zu schützen. Ist das Öl genügend unterkühlt, so sucht man darch Reiben und Kratzen mit dem Thermometer

<sup>3</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1898, 49,

<sup>5</sup> Ein zu frühes Erstarren findet härfig dann statt, wenn das Ö mehr ganz klar filtriert ist, da suspendierte Stanbparukel die Veranlassung dazu geben können.

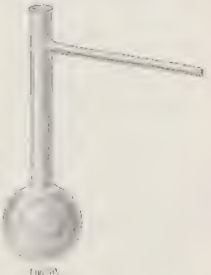
an der Gefäßwand die Kristallisation einzuleiten. Sollte das nicht gelingen, so bringt man ein Kriställehen von erstarrtem Öl oder etwas festes Anethol oder Methylnonylketon in die Flüssigkeit, worauf das Erstarren unter starker Wärmeentwickelung vor sich geht. Das Festwerden beschleunigt man durch fortwährendes Rühren mit dem Thermometer, dessen Quecksilberfaden sehnell steigt und endlich ein Maximum erreicht, das man den Erstarrungspunkt des Öles nennt.

Eine genügende Unterkühlung des Öles ist erforderlich, weil das Erstarren sonst zu langsam vor sich geht und die Beonachtung dadurch erschwert wird. Anderseits dürfen die Öle aber auch nicht zu stark unterkühlt werden, da die Resultate sonst zu niedrig ausfallen. Praktisch brauchbare Werte erhält man, wenn man um etwa 5" unterkühlt. Anzuraten ist, stets unter denselven Bedingungen zu arbeiten, um die verschiedenen Qualitäten der einzelnen Öle von einem einheitlichen Gesichtspunkte aus beurteilen Schimmel & Co. unterkühlen folgendermaßen: zu können.

Anethol aut - 16" Anisöl " 12" Sternanisöl " 10" Fenchelöl .. -- 3".

Unter Umständen wird es angezeigt sein, direkt anzugeben, bis auf welchen Temperaturgrad das Öl abgekühlt worden ist.

Es mag noch erwähnt sein, daß man auch bei Rosenöl von einem Erstarrungspunkt spricht, hierunter aber die Temperatur versteht, bei der es Paraffinkristalle abzuscheiden beginnt, wenn es langsam abgekühlt wird.



Siedeverhalten und fraktionierte Destillation. Da die ätherischen Öle Gemenge verschieden siedender Substanzen sind, so kann von dem Siedepunkt eines ätherischen Öls, wie das häufig geschieht, streng genommen nicht gesprochen werden. Man redet daher richtiger von einer Siedetemperatur und bezeichnet damit das Temperaturintervall, innerhalb dessen das Ölbei der einmaligen Destillation aus einem gewöhnlichen Siedekölbehen mit genügend weitem seitlichen Rohr (Fig. 70 S. 583) ohne Anwendung einer Fraktioniervorrichtung übergeht. Von größter Wichtigkeit ist hierbei, daß der ganze in Betracht kommende Quecksilberfaden vom Dampl der Flüssigkeit umspült ist, ein Umstand, der häufig vernachlässigt wird, was zu fehlerhaften Resultaten führt. Man befestige das Thermometer stets derart, daß sich der betreffende Siedepunktsgrad wenig oberhalb des Abflußrohres befindet, doch ist natürlich darauf zu achten, daß die Quecksilberkugel nicht etwa in die Kugel des Kolbens oder gar in die Flüssigkeit hineinragt. Um letztere Übelstände zu vermeiden, benutzt man zweckmäßig Thermometer mit verkürzter Skala.

Von großer Bedeutung ist weiterhin das Tempo der Destillation, das man am besten so einrichtet, daß in der Minute 40 bis höchstens 60 Tropfen fallen. Bei zu schneller Destillation findet, besonders, wenn das seitliche Abflußrohr nicht die genügende Weite hat, durch Drossehung des Dampfes eine Erhöhung des Druckes und ein Ansteigen der Temperatur statt. Die Forge davon ist, daß man den betreffenden Siedepunkt zu hoch findet.

Zur Vermeidung des lästigen "Stoßens" der Siedeflüssigkeit gibt man in den Kolben einige Bimsstein- oder Tonstückehen, oder auch etwas Talcum.

Die bloße Bestimmung der Siedetemperatur ist in erster Linie für einheitliche Verbindungen von Bedeutung, bei der Prüfung ätherischer Öle wird dagegen eine fraktionierte Destillation bessere Dienste leisten, wobei die einzelnen Fraktionen getrennt aufgefangen, ihrer Menge nach bestimmt und eventuell näher untersucht werden.

Die von verschiedenen Beobachtern gemachten Angaben über die innerhalb bestimmter Grade überdestillierenden Mengen desselben Öls stimmen selten überein, weil die Resultate sowohl durch die Form des Siedekolbens als auch durch die Destillationsgeschwindigkeit und den Barometerstand stark beeinflusst werden. Deshalb ist es notwendig, bei der Untersuchung von gewissen Fraktionen einzelner Öle Kölbehen von bestimmten Dimensionen zu benutzen und eine bestimmte Destillationsgeschwindigkeit

einzuhalten. Zur Prüfung von Citronenöl, Rosmarinöl und Spiköl werden von Schimmel & Co. Ladenburgsche Kölbehen in der in Fig. 71 angegebenen Größe angewandt.). Bei den genannten Ölen destilliert man von 50 ccm 5 ccm in der Weise über, daß in der Sekunde etwa 1 Tropfen fällt, und prüft das Destillat im Polarisationsapparat, wie es bei den einzelnen Ölen näher beschrieben ist.

Sollen aus einem Öl einzelne Bestandteile isoliert werden, so muß die fraktionierte Destillation häufig wiederholt werden, wobei man zweckmäßig einen der bekannten Fraktionieraufsätze anwendet. Es empfiehlt sich, zur Vermeidung von Zersetzungen,

oberhalb 200° siedende Anteile im Vakuum zu fraktionieren. Ester enthaltende Öle sind vor dem Fraktionieren zu verseifen, da die sich beim Sieden leicht abspaltenden Säuren die Fraktionierung stören und verändernd auf die Bestandteile des Öls einwirken können.

Löstichkeit. Die ätherischen Öle sind in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, wie absolutem Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig, Essigäther, Schwefelkohlenstoff etc. leicht löslich. Die Hervorhebung dieser gemeinsamen Eigenschaft ist bei der Beschreibung der einzelnen

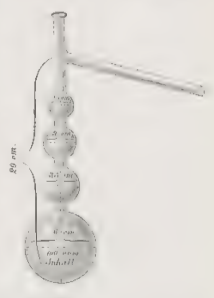


Fig. 71.

Öle unterblieben. Eine Erscheinung, die manchmal fälschlich für eine unvollständige Löslichkeit angesehen wird, sei hier erwähnt. Es ist die beim Mischen einiger Öle mit Petroläther. Paraffinöl\*) oder Schwefelkohlenstoff zu beobachtende Trübung.

<sup>3</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1898, 46,

<sup>3)</sup> Eine Ausnahme macht Zuntaldehyd, der in Petroläther und in Paraffinö, so gut wie unlöslich ist. Infolgedessen lösen sich auch Cassiaol und Ceylon-Zimtö, mar sehwer resp. unvollständig in den genannten Medien.

die von dem geringen Wassergehalt, den die Öle von ihrer Darstellung her besitzen, veranlaßt wird. Je sauersteffreicher ein Öl ist, desto mehr Wasser vermag es zu lösen und desto stärker trübt es sich mit Petroläther!). Die Trübung tritt nicht ein, wenn man das Öl vorher mit wasserfreiem Natriumsulfat vollständig getrocknet hat.

Obwohl sich alle Öle in absolutem Alkohol leicht lösen, ist nur ein Teil in verdünntem Alkohol vellständig föslich. Für die letztere Kategorie wird diese Eigenschaft zu einem praktischen



und sehnellen Prüfungsmittel. Das sehwerlösliche Terpentinöl ist z. B. auf diese Weise in den in 70-prozentigem ) Alkohol löslichen Ölen nachweisbar. Die Löslichkeitsbestimmung ist sehr eimach. Man bringt in ein graduiertes Zylinderenen (Fig. 72) ; bis 1 ccm des zu prüfenden Öls und setzt von dem Alkohol in kleinen Portionen so lange unter kräftigem Umschütteln hinzu, bis Lösung erfolgt. Löst sich ein unter normalen Verhältnissen lösliches Öl nicht, so kann man manchmal aus der Art der Trübung und der Ausseheichung des nicht löslichen Teils Schlüsse auf die Verhälschung zienen. Petro-

leum schwimmt beispielsweise oben auf dem 70-prozemigen Alkohol, während sich fettes Öl in Tropien am Boden absetzt.

Zur Prüfung ätherischer Öle dienen Alkohole der verschiedensten Stärken. In der nachstehenden Tabel e sind die bisher in Anwendung gekommenen aufgeführt mit gleichzeitiger Angabe der für <sup>17</sup> gültigen spezitischen Gewichte ).

30	$V_0$	lan	npr	OZI	ent	C	d	15	0,9656
40		r	-4	4			,	4	0,9521
50	-				_	4	-		0,9347
56			u.					ь	0,9226
60			r						0,9139
62	4		ŀ					4	0,9094

<sup>&#</sup>x27;) Mischt man ein sauerstoffreiches Öl, wie Bergamottól, nit einem terpenreichen, wie Terpentmöl oder Pomeranzenöl, so trübt sich die Mischung durch Wasserausscheidung.

<sup>3</sup> Die Angaben beziehen sich in diesem Buche stets auf Volumprozente.

<sup>9</sup> Nach K Windisch Tatel zur f\( \text{firmittehung des Alk\( \text{hinologehaltes von Alkohol Wassermisch ingen aus dem spezifischen Gewicht. Berlin, 1893

65	Vo	len	որ	02	ent	e	þ	٠ 	0,9025
68			-				4		0,8953
69		,					,		0,8928
70	4	۵				÷		,	0,8904
80				,					0,8642
82									0,8586
85	4	,		-					0,8499
0.0		Þ		a		-1			0,8343
95									0,8165
98			+					4	0,8040

Um das Vorrätighalten von Alkoholen verschiedener Stärke zu umgenen, hat Dowzard!) ein anderes Prüfungsverfahren vorgeschlagen, das sich zwar nicht eingeführt hat, das aber immerhin erwähnenswert ist. Danach werden genau 5 cem Öl in 10 cem absoluten Alkohols (d<sub>18.4</sub>, 0,799) gelöst und zur Lösung aus einer Bürette unter Umschwenken tropfenweise so viel Wasser hinzugelassen, bis dauernde Trübung erfolgt. Die Anzahl der hierzu verbrauchten eem Wasser wird mit 100 multipliziert, das Produkt ist die Löslichkeitszahl ("solubility value"). Bei Bergamottöl ermittelte Dowzard zwischen 220 und 290.

Von demselben Autor ist auch die Bestimmung der Viskosität\*) als Prüfungsmethode für ätherische Öle in Vorschlag gebracht worden, sie hat sich aber hier nicht bewährt und hat daher nie praktischen Wert erlangt.

### Chemische Prüfungsmethoden.

Die rationelle Prüfung eines ätherischen Öls auf chemischem Wege ist nur dann möglich, wenn seine Zusammensetzung oder doch wenigstens seine Hauptbestandteile bekannt sind. Die chemische Untersuchung muß möglichst darauf gerichtet sein, die als wertvoll erkannten Komponenten zu isolieren und quantitativ zu hestimmen. Die Prüfungsmethoden haben sich also der Analyse des Öls anzupassen. Wäre diese eigentlich selbstverstandliche Voraussetzung schon früher allgemein anerkannt gewesen, so wären wohl jene Untersuchungsmethoden, die man als quanti-

h Chemist and Druggist 52 (1898), 749.

Chemist and Druggist 57 (1900), 169. Bericht von Schimmel & Co. April 1901, 26.

tative Reaktionen bezeichnet, wie heispielsweise die Jodapsorption, oder die Maumenésche Schwefelsäureprobe, die bei den fetten Ölen gute Resustate geliefert hatten, nicht ohne weiteres auf die ätherischen Öle übertragen worden.

Die fetten Öle sind eine Gruppe chemisch nahe verwandter Körper; sie sind Glyceride der Fettsäure- und Ölsäurereihe. Die Bestandteile der ätherischen Öle hingegen rekrutheren sich aus den verschiedensten Körperklassen. Unter ihnen finden sich Terpene, Sesquiterpene, Paraffine, Alkohole, Aldehyde, Ketone, Phenole. Äther, Oxyde und Ester. Kann es deshalb Wunder nehmen, wenn die bei den fetten Ölen brauchbaren Prüfungsweisen bei den ätherischen Ölen versagen? Oder hat es Sinn, die fetten und ätherischen Öle denselben Reaktionen zu unterwerfen, nur weil sie die gemeinsame Bezeichnung "Öle" führen?

Die Anwendung der Hübtschen Jodadditionsmethode auf die ätherischen Öle ist von Barenthin\*), Kremet\*), Williams\*). Davies\*) und Snow\*) empfohlen worden. Durch Gegenüberstellung der von den einzelnen Beobachtern erhaltenen Resultate konnte es Cripps\*) nicht schwer fallen, die gänzliche Unbrauchbarkeit dieser Methode darzutun. Daran ändert der Umstand wenig, daß immer wieder vereinzelte Analytiker für die Methode eintreten\*).

Die Verwendung von Brom an Stelle des Jods wurde zuerst von Levallois") und später von Klimont") vorgeschlagen. Sie ist neuerdings wieder von Vaubell"), sowie von Moßler")

1) Arch, der Pharm, 224 (1886), 848,

) Pharm. Post 21 (1888), 789, 821.) Chem. News 60 (1889), 175.

1) Pharmacertical Journal II., 19 ( 889), 821.

9 Pharmacentica, Journal III, 20 (1889), 4,

") Chem. News 60 (1889), 236.

) Sanglé-Ferrière u. Cuniasse, Journ. de Pharm. et Chin. II. 17 (1903), 169; Bericht von Schmmel & Co. April 1903, 83; F. Hudson-Cox u. W. H. Sim nons, Analyst 29 (1904), 175; Pharmaceurical Journal 72 (1904), 861; Bericht von Schmmel & Co. Oktober 1904, 81; Worstall, Journ. Soc. chem. Industry 23 (1904), 302; Bericht von Schmmel & Co. Oktober 1904, 87; Harvey, Journ. Soc. chem. Industry 23 (1904), 115; Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 88.

Compt. rend. 99 (1884), 977.Chem. Ztg. 18 (1894), 641.

") Zeitschr, I. öff, Chem. H (1905), 429; Chem. Zentralbl. 1906 | 1905; Bericht von Schimmel & Co. April 1906, 69.

<sup>43</sup> Zeitschr, d. allg. österr, Apoth. Ver. 15 (1907), 223, 235, 251, 267, 283, 299; Bericht von Schimmel & Co. Ostober 1907, 118.

empfohlen worden, doch ist sie schon deswegen von sehr problematischem Wert, weil man bei der Mannigfaltigkeit der Zusammensetzung ätherischer Öle oft kein Urteil darüber haben wird, mit welchen Verbindungen das Brom eigentlich reagiert. Sie wird daher bestenfalls ein Notbehell bleiben.

Nach der Maumenéschen Probe wird das zu untersuchende fette Ölin einem bestimmten Verhältnis mit konzentrierter Schwefelsäure gemischt und die dabei stattfindende Temperaturerhöhung gemessen. Ihre Anwendung auf ätherische Öle ist von Williams ), sowie von Duyk") befürwortet worden, sie hat aber in die Praxis ebensowenig Eingang gefunden wie die vorhergenannten.

In dieselbe Kategorie wie diese Methoden gehören auch die vielfach empfohlenen Farbreaktionen, die darin bestehen, daß beim Zusammenbringen von irgend einem chemischen Agens, meist Schwefelsäure oder Salpetersäure, mit einem ätherischen Öle irgend eine Färbung hervorgerufen wird, die in den seltensten Fällen auf einen bestimmten chemischen Vorgang zurückzuführen ist. Da die entstehenden Farbnuancen schwer zu beschreiben sind, häufig inemander übergehen und daher leicht Veranlassung zu Irrtümern geben können, so sind die Farbreaktionen im allgemeinen als unbrauchbar zu bezeichnen. Es ist jedoch nicht ausgeschlossen, daß in dem einen oder anderen speziellen Falle eine Farbreaktion bei der Erkennung von Verfälschungen gute Dienste leisten kann, besonders dann, wenn es sich um die Charakterisierung gewisser, aus den Ölen abgeschiedener Einzelbestandteile (z. B. Cadinen, Sylvestren) handelt. Als beweisend ist sie aber allein niemals anzusehen.

Außer den aufgezählten Prüfungsweisen sind im Laufe der Zeit noch viele andere vorgeschlagen worden, die aber ebensowenig wie jene eine praktische Bedeutung erlangt haben. Es sollen hier nur solche Methoden besprochen werden, die sich bei der Untersuchung ätherischer Öle wirklich bewährt haben.

Die Verseifung. Durch die wissenschaftliche Untersuchung ist festgestellt worden, daß die ätherischen Öle vielfach esterartige Verbindungen enthalten, deren Komponenten Alkohole,

<sup>)</sup> Chem. News 61 (1890), 64.

<sup>1)</sup> Bull, de l'Académie roy, de médec, de Belgique, 1897,

gewöhnlich der Zusammensetzung C<sub>111</sub>H<sub>15</sub>O oder C<sub>11</sub>H<sub>21</sub>O, einerseits und Säureradikale der Fettsäurereihe anderseits sind.

Die fast ausnahmstos wohlriechenden Ester sind häufig als die wichtigsten Bestandteile der Öle zu betrachten. So ist das Linalylacetat der Träger des Geruchs im Bergamottöl; derselbe Ester findet sich auch im Lavendelöl und kommt neben anderen Verbindungen auch im Petitgrainöl vor.

Die in verschiedenen Fiehtennadelölen aufgefundenen Ester des Borneols sind an der Bildung des Fientenaromas wesentlich beteiligt. Menthylacetat wird in den Pfefferminzölen angetroffen und der Geranylester der Tig insäure in den verschiedenen Geraniumölen.

Die quantitative Bestimmung der Ester ist für die Beurteilung der Öte immer wertvoll, selbst dann, wenn die Ester für den Geruch von nur untergeordneter Bedeutung sind. Viel wichtiger aber und geradezu die einzige rationele Methode zur Qualitätsprüfung ist die Bestimmung in den Fällen, wo die Ester die Träger des charakteristischen Geruchs sind, wie beim Bergamottöl und beim Lavendelöl. Die Bestimmung geschieht nach der Methode der quantitativen Verseifung, wie sie bei der Analyse der Fette schon lange angewandt wird. Ihre Anwendung auf die ätherischen Öle ist zuerst von A. Kremel ) angeregt worden. Praktische Bedeutung erlangte dieser Vorschlag erst, als man durch die wissenschaftliche Forschung die Natur der verseifbaren Verbindungen kennen gelernt hatte.

Kremel unterscheidet Säurezahl (S. Z.), Esterzahl (E. Z.) und Verseifungszahl (V. Z.). Die Säurezahl drückt aus, wieviel mg KOH notwendig sind, um die in 1 g enthaltene Menge freier Säure zu neutralisieren. Die Esterzahl gibt das zur Verseifung des in 1 g Öl enthaltenen Esters verbrauchte Kali in Milligrammen an. Die Verseifungszahl ist die Summe von Säurezahl und Esterzahl. Die ätherischen Öle enthalten mit wenigen Ausnahmen, wie z. B. Geraniumöl und Vetiveröl, nur sehr geringe Mengen freier Säure, nur alte, zum Teil verdorbene Öle pflegen etwas höhere Säurezahlen aufzuweisen. Es ist anzuraten, bei der Prüfung der Öle nicht einfach die Verseifungs-

<sup>9</sup> Pharm. Post 21 (1888), 789, 821.

zahl festzustellen, sondern Säurezahl und Esterzahl getrennt zu hestimmen, da es vorgekommen ist, daß den Ölen zur scheinbaren Erhöhung des Estergehalts Säuren zugesetzt waren.

Es sei erwähnt, daß in allen Ölen, die Aldehyde enthalten, die Esterbestimmung durch Verseifung nicht ausgeführt werden kann, da cabei ein durch die Zersetzung der Aldehyde bedingter, mit der Dauer der Einwirkung steigender Mehrverbrauch von Alkali stattfindet, der aber keine Auskunft über die Menge des zerstörten Aldehyds gibt.

Fehler in der Bestimmung treten auch bei Gegenwart von Phenolen em, die deshalb vor der Verseifung durch Ausschütte.n

mit verdünmer (3- bis 5-prozentiger) wäßriger Lauge zu entfernen sind, wenn man nicht in solchen Fällen überhaupt auf die Feststellung des Estergehalts verzichten will.

Die Verse fung führt man in einem 100 ccm haltenden weithalsigen Kölbehen aus Kaliglas aus (Fig. 73). Ein etwa 1 m langes, durch einen durchbohrten Stopfen gestecktes Glasrohr dient als Rückflußkühler. In ein solches Kölbehen wiegt man 1,5 bis 2 g Öl auf 1 eg genau ab, verdünnt mit ungefäh der doppelten Menge säurefreien, starken Alkohols und neutralisiert nach Zusatz einiger Tropfen alkoholischer Phenolphthaleinlösung vorsichtig mit Halbnormal-Kalilauge. Die Reaktion ist beendet, sobald die auftretende Rotfärbung beim Umschwenken des Gefäßes nicht



Frg. 73.

sofort wieder verschwindet; eine später wieder eintretende Entfärbung rührt daher, daß das überschlissige Alkali verseifend auf den Ester einwirkt. Nach dem Abstumpfen der Säure, wozu oft nur 2 bis 3 Tropfen Halbnormal-Kalilauge nötig sind, fügt man 10 ccm oder auch mehr!) Lauge hinzu, erhitzt das

<sup>)</sup> In den meisten Fällen genügen to com, nur bei Ölen mit hohem Estergehalt (Romisch Kamiflenöl, Wintergrünöl) muß man 20 bis 30 ccm Lauge nehmen um einen genügenden Überschuß davon zu haben, worauf sehr zu achten ist. Aus dem gleichen Grunde nehme man auch bei unbekannten Ölen wenigstens 20 ccm Lauge zur Verseifung. Bei reinen Estern ist je nach der Größe des Moleküls und der Anzahl der Carboxylgruppen noch mehr erforderlich, z. B. zur Verseifung von 2 g Methylformiat p7 ccm Halbnormal-Malilauge.

Kölbehen, nach Zugabe einiger Siedesteinehen, mit aufgesetztem Kühlrohr eine Stunde!) auf dem Dampfbade, verdünnt nach dem Erkalten den Kolbeninhalt mit etwa 50 cem Wasser und titriert den Überschuß von Lauge mit Halbnormal-Schwefelsäure zurück.

Die Berechnung geschieht nach folgender Formel:

$$\begin{vmatrix}
S. & Z. \\
E. & Z. \\
V. & Z.
\end{vmatrix} = \frac{28 \cdot a}{s}.$$

Hierin bedeutet a die Anzahl der verbrauchten com Halbnormal-Kalilauge und s die angewandte Ölmenge in Grammen.

Hat man von einem Bergamott5l 1,5 g angewandt und zum Neutra isieren der freien Saure 0,1 ccm, zur Verseilung oal cem Halbnormal-Kalikunge gebraucht, so ist

die Säurezahl (S. Z.) = 
$$\frac{28 \cdot 0.1}{1.5} - 1.87$$
  
die Esterzahl (E. Z.) =  $\frac{28 \cdot 0.0}{1.5} + 112.0$  and  
die Verseifungszahl (V. Z.) =  $\frac{28 \cdot (0.1 + 0.0)}{1.5} + 113.87 = 1.87 + 112.0$ .

9 Für die Verseitung der meisten Ester genügt eine viel kürzere Zeit, bei Bergamottöl ist sie schon nach 10 Minuten vollendet. Um auf alle l'alle siener zu gehen und stets unter denselhen Bedingungen zu arbeiten, erhitzt man aber langer, was keinen schädlichen Einfluß hat. Vgl. Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1895 16. Das von Helbing (Hellungs Pharma-Lological Record Nr. 30, S. 4) angewandte Verseifungsverfahren im geschlossenen Gefäße, also unter Druck, lieferte, wie die von Schimmel & Co. angestellten Versuche ergaben für Bergamottöl um 1 bis 2 Prozem hohere Resultate als die Verseifung im offenen Kölhehen. Der Grund hierfür ist der, daß Linafool bei der Verseifung unter Verbrauch von Kali angegriffen wird, während es bean Rochen im offenen Kölbehen keine Veränderung erleidet. Später bestatigten Helbing und Passmore (Cheurst and Druggist 47 [1895], 585). daß die Verseilung im offenen Gefäße am Rückflußkühler der Autoklavenverseifung vorzuziehen sei. Fbensowenig scheint die sogenannte kalte Verseifung, die außerdem noch den Nachteil des größeren Zeitaufwandes hat, bei den ätherischen Ölen angebracht zu sein, da nach Flenriques (Zeitsehr, f. angew. Chem. 1897, 399), Linalool nach 12 stündiger Einwirkung des Alkalis die V. Z. 4,2, Geranio, hei derseiben Behandlung eine solche von 2,8 lieferte. Nur in vereinzelten fällen ist ein einstündiges Kocnen zur quantitativen Verseifung nicht ausreichend, so 7. B. bei einigen Estern, wie Terpinylacetat. Bornyl- und Menthylisovalerianat, die mit einem gehorigen Überschuß von Alkali 2 bis 3 Stunden gekocht werden müssen.

Aus der Esterzahl läßt sich der Gehalt an Ester resp. Alkohol nach folgenden Formeln berechnen:

Hierbei bedeutet in das Molekulargewicht des betreffenden Esters, m<sub>1</sub> das des zugehörigen Alkohols und b die Basicität der zugehörigen Säure.

Für die am häufigsten in den ätherischen Ölen anzutreffenden Alkohole,  $C_1, H_1, O$  (Geraniol, Linalool, Borneol, Isopulegol),  $C_1, H_2, O$  (Menthol, Citronellol),  $C_4, H_2, O$  (Santalol),  $C_{15}, H_{24}, O$  (Cedrol) und deren Essigester lauten die Formeln:

Der Faktor in ist hier in Wegfall gekommen, da Essigsäure einbasisch ist.

Bei dem oben als Beispiel angeführten Bergamottöl, dessen Ester aus Linalelacetat (CH COOC), Heit und nessen Alkohol aus Linaleol (C), HoOt besteht, ergenen sich hiernach folgende Werte:

Unter Umgehung der Esterzahl findet man den Prozentgehalt an Ester und Alkohol direkt nach folgenden Gleichungen:

= Ester = 
$$\frac{a \cdot m}{20 \cdot s \cdot b}$$
; " Alkohol  $\frac{a \cdot m_1}{20 \cdot s \cdot b}$ 

Die emzelnen Buchstaben haben hier dieselbe Bedeutung wie in den vorhergehenden Formeln.

Für die oben angeführten Alkohole, C  $_{1}H_{1}$ , O,  $C_{10}H_{20}$ , O,  $C_{11}H_{24}$ O und  $C_{11}H_{22}$ O befindet sich am Schluß dieses Kapite's auf S. 638 eine Tabelle (f), die den der gefundenen Esterzahl entsprechenden

Prozentgenalt des Öles au Essigester") oder Alkohol direkt angeben. Der Gebrauch der Tabeilen ist ohne weiteres klar. Hat man bei Bergamottöl die Esterzahl 112 gefunden, so sucht man diese Zahl in der mit C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O überschriebenen Abteilung auf und findet in der die Überschrift "Acetat" führenden Kolonne die den Prozentgehalt des Bergamottöls an Linalylacetat angebende Zahl 39,20. Diese 39,20" Acetat entsprechen, wie aus der nächsten, "Alkohol" überschriebenen Kolonne hervorgeht, 30,80" Einalool.



Ing. 74.

Um für die genannten Alkohole überhaupt jede Rechnung zu ersparen, haben wir noch eine weitere Tabelie II, (S. 652) beigegeben, aus der d.e Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahl) sowie der entsprechende Gebalt an Acetal und Alkohol unmittelbar aus der Anzahl der verbrauchten eem Halbnormal-Kalilauge ersehen werden können, wenn genau 1,50 g Öl in Arbeit genommen werden.

Acetylierung. Viele äther sche Öle enthalten als wichtige Bestandteile Alkohole verschiedener Zusammensetzung, z. B. Borneol, Geraniol, Terpincol, Linalool, Thuiylalkohol, Menthol, Citronellol und Santalol. Zur quantitativen Bestimmung kann man ihr Verhalten gegen Essigsäureanhydrid, mit dem sie sich beim Erhitzen zu Essigsäureestern umsetzen, benutzen. Als Beispiel für den Reaktionsverlauf sei die Bildung des Geranylacetats angeführt:

 $C_{10}H_{17}OH = (CH_3CO)_2O = CH_3CO_2C_{10}H_{17} = CH_3CO_2H.$ 

Zur Acetylierung?) werden 10 ccm des Öles mit dem gleichen Volumen Essigsäureanhydrid unter Zusatz von ea. 2 g trocknem Natriumacetat und einigen Siedesteinchen in einem mit eingeschliffenem Kühlrohr versehenen Kölbehen (Fig. 74) 1 Stunde auf dem Sandbade im gleichmäßigen Sieden erhalten. Nach dem Erkalten setzt man zu dem Kolbeninhalt etwas Wasser und erwärmt unter mehrmaligem Umschüttein 1 Stunde auf dem Wasserbade, um das überschüssige Essigsäureanhydrid zu zersetzen, scheidet

<sup>1)</sup> Bei Geraniol auch an Tiglinat. Tab. I, S. v51.

<sup>)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1891, 65.

darauf das Öl im Scheidetrichter ab und wäscht es so lange mit Wasser oder besser Kochsalzlösung aus, bis die Reaktion neutral ist').

Von dem mit wasserfreiem schwefelsaurem Natron getrockneten, acetylierten Öle werden 1,5 bis 2 g nach dem auf Seite 591 beschriebenen Verfahren mit 20 eem Halbnormal Kalilauge verseift, nachdem man vorber die etwa noch vorhandene freie Säure sorgfältig neutratisiert hat. Die der Esterzahl entsprechende prozentuale Menge Alkohol, bezogen auf das ursprüngliche, nicht acetylierte Öl, ist aus der am Schluß dieses Kapitels auf Seite 638 beigefügten Tabelle 1°) zu ersehen, die nach folgender Formel berechnet ist:

" " Alkohol im urspr. Öl
$$\frac{a \cdot m}{20 \cdot (s + a \cdot 0.021)}$$

- m Molekulargewicht des betreffenden Alkohols
- a verbrauchte eem Halbnormal-Kalilauge
- s angewandte Menge acetylierten Öls in Grammen.

Hierbei wird, wie besonders hervorgehoben sein soll, nicht darauf Rücksicht genommen, daß ein Teil des Alkohols event, sehon von vornherein verestert im Öle vorkommt. Ein geringer Estergehalt des ursprünglichen Öls kann in der Praxis meist unberücksichtigt bleiben, da die hierdurch verursachte Fehlerquelle nur klein ist. Handelt es sich aber um größere Estermengen oder um genauere Bestimmungen, so muß der Fehler ausgeschaltet werden. Zu diesem Zwecke ermittelt man aus der Differenz der Esterzahlen des ursprünglichen und des acetylierten Öls den Gehalt an freiem Alkohol (Tabelle I, S. 638, Alkohol im ursprüngl. Öl) und addiert hierzu die sich aus der Esterzahl ergebende Menge an verestertem Alkohol. Die Summe gibt den Prozentgehalt des Öles an Gesamtalkohol an.

Hat man beispielsweise bei einem Pfefferminzöle eine Esterzahl von 26,43 und nach der Acetylierung eine Esterzahl von

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Man kann auch so verlahren, daß man die freie Säure vorher mit Sodalösung abstumpit und hierauf bis zur neutralen Reaktion auswäscht. Hierbei wirkt aber störend, daß sieh die Sodalösung biswellen sehlecht von dem Öle trennt, sodaß der oben angegebene Weg vorzuziehen ist.

<sup>)</sup> Bei Verwendung von genau 1,50 g acetylierten Öls findet man den Alkoholgehalt in der auf S. 652 befindlichen Tabelle II direkt aus der Anzahl der verbrauchten com Halbnormal-Kalilauge.

173,57 gefunden, so verlährt man zur Feststellung des Gesamtmenthols folgendermaßen:

173,57 20,43 147,14 40,07" a freies Menthol; 20,43 7,3e" a Estermenthol; folglich Gesamtmenthol 40,07 7,3e : 53,45" c.

Ohne diese Umrechnung findet man unmittelbar aus der Esterzahl nach der Acetylierung einen Gehalt an Gesamtmenthol von 55,59" «.

Die sich unter Berücksichtigung des Estergehalts ergehenden Werte lassen sich auch durch folgende Formeln ausdrücken:

In diesen Formeln bedeutet:

m das Molekulargewicht des betreffenden Alkohols,

a, die für s Gramm ursprünglichen Ols verbrauchten com Halbnormal-Kalilauge,

a, die für s Gramm acetylierten Öls verbrauchten eem Halbnormal-Kalilauge.

Die Laugenmengen beziehen sich also in beiden Fällen auf die gleiche Menge Öl.

Aus rein praktischen Erwägungen haben wir im 2. Bande die Angaben über den Gehalt an Gesamtalkohol durchgehends ohne Rücksicht auf die im urspränglichen Öle vorhandenen Ester gemacht, also die Werte angeführt, die sieh direkt aus der Esterzahl des acetylierten Öls ergeben. Für die Praxis wird diese Zahl im allgemeinen genügen, da die Unterschiede gering sind, nur bei Geraniumól sind erheblichere Differenzen zu beobachten, einerseits wegen des meist höheren Estergehalts. dann aber auch deshalb, weil der veresterte Alkohol des ursprünglichen Öles größtenteils an Tiglinsäure gehunden ist. während in der Formel nur auf Essigsäure Bezug genommen wird. Wir haben daher bei diesem Öl den darin von vornherein verestert vorkommenden sowie den freien Alkohol getrennt berücksichtigt und den sich hieraus ergebenden wirklichen Gehalt an Gesamtalkohol angeführt, doch ist außerdem auch der unmittelbar aus der Acetylierungszahl (Esterzahl nach der Acetylierung) tolgende, scheinbare Alkoholgehalt angegeben.

De Umsetzung des Atkohols mit Essigsäureanhydrid erfolgt quantitativ bei Borneol, Isoborneol, Geraniol<sup>3</sup>), Menthol<sup>3</sup>) und Santalot und ermöglicht eine genaue Bestimmung dieser Körper. Weniger günstig liegen die Vernältnisse bei tertiären Alkoholen, wie Linalool und Terpineol, da sie sich beim Kochen mit Acetanhydrid teilweise unter Wasserabspaltung und Bildung von Terpenen zersetzen. Man kann jedoch auch bei diesen Alkoholen vergleichhare Zahlen erhalten, wenn stets dieselbe Menge Essigsäureanhydrid angewandt und dieselbe Zeitdauer des Erhitzens eingehalten wird. Beim Linalool wurde als günstigstes Resultat nach zweistündigem Kochen ein um 15 Prozent zu niedriger Alkoholgehalt gefunden<sup>3</sup>). Terpineol verhält sich gegen Essigsäureannydrid folgendermaßen:

Danes	des Kochens,	kiebildetes	Terpinylacetat:
10	Minaten	51,2	Prozent
30	1.5	75,5	11
45	43	84,4	*1
2	Stunden	17,9	11

Ein längeres Erhitzen als 45 Minuten übt also beim Terpincol schon einen schädlichen Einfluß aus.

Besser werden die Resultate, wenn man den Vorschlag von Boulez') befolgt und, etwa im Ver tältnis 1–5, ein Verdünnungsmittel anwendet. Flierzu eignet sich Terpentinöl oder besser Xytel, das bei dem Acetylierungs- und Verseifungsprozeß volkommen unverändert bleibt, während Terpentinöl eine, wenn auch geringe, Acetylierungszahl gibt; letztere ist selbstverständlich bei der Berechnung in Abzug zu bringen. Gleichzeitig muß aber die Dauer der Acetylierung erheblich verlängert werden. Schimmel & Co.') konstatierten ein Maximum an Esterbildung bei 5- bis 7-stündigem Kochen. Weiteres Erhitzen bewirkt wieder eine Esterabnahme, wie aus den nachfolgenden Tabellen ersichtlich ist.

<sup>3</sup> Bertram n. G. Idemeister, John f. prakt. Chem R. 49 (1894), 189. F Power n. Kleber, Phann. Rondsch. (Neuyork) 12 (1894), 162; Arcn. der Phann. 232 (1894), 653.

<sup>)</sup> Bericht von Se fimme & Co April 1893, 38.

<sup>9</sup> Les corps gras 33 (1907), 178; Bull. Soc. chim. W. 1 (1907), 117.

<sup>4</sup> Bericht von Schimme, & Co. April 1907, 129.

Zufriedenstellende Werte erhält man aber auch auf diese Weise nur beim Terpineol, während die Genauigkeit bei der Linaloolbestimmung noch sehr zu wünschen übrig läßt. Die von Boulez angeblich beobachtete quantitative Umsetzung des Linalools beruht, wie Schimmel & Co.) nachgewiesen haben, auf einem Fehler bei der Berechnung.

1, 20 Teile Linalool + 80 Teile Xy.ol.

Dauer d, Acetylierung: 3 Stdn. 5 Stdn. 7 Stdn. 12 Stdn. 20 Stdn. 63.0 63.3 51.0 53.3 60.4 E. / ..: 18.3 14.8 15.3 17,4 18,2 " " C, H, O: Gefunden auf 100 T. angew. 76,5 87.0 91.0 91.5 73.8 Alkohols:

II. 20 Teite Terpineol - 80 Teile Xylol.

Dauer d, Acetylierung: 3 Std 1, 4 Stdn, 5 Stdn, 7 Stdn, 12 Stdn, 68.1 65.1 55.2 67.7 68.8 E.Z.: 18.8 20.0 19.8 " " C10 H15 O: 15.8 19.6 Gefunden auf 100 T. angew. 94.6 98.0 99.8 98.8 94.0 Alkohols:

Ebenso wie bei der Verseifung beeinflußen auch bei der Acetylierung Phenole und Aldehyde die Reaktion ungünstig. Bei Vorhandensein größerer Mengen müssen diese Bestandteile daher vorher aus den Ölen entfernt werden, wenn man deren Alkoholgehalt ermitteln will. Eine Ausnahme hiervon macht Citronellal, das beim Acetylieren quantitativ in Isopulegolacetat übergeführt wird und infolgedessen auf die gleiche Weise wie ein Alkohol bestimmt werden kann\*). Es sind aber hier für die Acetylierung wie für die Verseifung 2 Stunden erforderlich, auch ist wichtig, daß die richtige Menge Natriumacetat hinzugesetzt wird, nämlich etwa 2 g auf je 10 cem Öl und Essigsäureanhydr.d. Bei Nichtbeachtung dieser Beding-

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. April 1900, 127.

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1896, 34. Nach neueren Untersuchungen von Semimler ist es wahrscheinlich, daß alle Aldehyde mit einer der CHO-Gruppe benachbarten CH- oder CH-Gruppe mit l'estgsäureannydrid unter Bildung von Monoestern reagieren, wobei ein Übergang des Aldehyds in eine Enolform anzunehmen ist. Für verschiedene derartige Aldehyde han Semimler dies experimentell bewiesen, auch hei der Umwandlung von Cirronellal in Isopulegolacetat geht nach Semimlers Beobachtungen dem Ringschluß die Bildung von Enolacetat voran. Berl, Berichte 42 (1908), 584, 963, 4161–2014.

ungen werden falsche Werte erhalten, wie aus den nachstehenden, im Laboratorium von Schimmel & Co. ausgeführten Versuchen hervorgeht<sup>1</sup>).

	to answe National activition to be supposed.  If the Prosuposed commissions.		l g		2 g		2,5 g	
Dance dur Acceptang			1 Std.	2 Stu.	1 Std.	≥ Std.	1 Std.	2 Std.
Caronellal rein	Daner der Versträung	1 Std.	70,7%	04,21 11	82,11	এ৮,ক ,	c)   <sub>p</sub> (% ,	103,8%
		2 Std.	77,5" "	94,80	82,4% .	90'8" "	05,000	104,4"
Gemisch aus: Citronellal 40.0	0	l Std.	70,60 o	76 2º a	73,700	78,8"	74,0° a	79,0° u
Geramol 40,0 Pmen 20,0		≥ Std.	70,8%	76,00 o	75,0%	80,3"	74,6%	79,9"

Verley und Bölsing") haben die Acetylierungsmethode dadurch zu vereinfachen gesucht, daß sie das Öl mit einer bekannten Menge Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von Pyridin verestern, die nicht an Alkohol gebundene Essigsäure zurücktitrieren und so den Alkoholgehalt ermitteln. Das Verfahren hat sich aber zur Bestimmung von Terpenalkoholen nicht bewährt, bessere Resultate erhält man dagegen bei Phenolen, weswegen es höchstens zur Bestimmung der letzteren in Frage kommt (vgl. S. 014).

Ebenso sind Versuche, die Schryversche Phenolbestimmungsmethode (S. 613) auch für Alkohole zu benutzen, fehlgeschlagen"),

Formylierung. Wie schon bei Citronellol (S. 383) erwähnt wurde, geht es beim Kochen mit Ameisensäure in das Formiat über, während andere Terpenalkohole, wie Geraniol und Linalool, hierbei unter Wasserabspaltung in Terpene umgewandelt oder vollkommen zersetzt werden. Die Reaktion verläuft so vollständig, daß sie mit Vorteil zur quantitativen Bestim-

<sup>9</sup> Vgl, hierzu auch Bericht von Schimmel & Co. April 1910, 135.

<sup>9</sup> Berl, Berichte 34 (1901), 3354.

<sup>)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 433.

mung des Citronellols in ätherischen Ölen benutzt werden kann!) Bei Gegenwart größerer Mengen andere: Alkohole fallen die Resultate allerdings etwas zu hoch aus, da in dem Formyherungs produkt infolge der Wasserabspaltung das ursprüngliche Mischungsverhältnis der einzelnen Bestandteile des Öles nicht mehr vorhanden ist; für die Praxis dürften die Resultate aber trotzdem genügen.

Die Formylierung geschieht in der Weise, daß man in dem oben beschriebenen Acetylierungskölbehen 10 eem Öl mit dem doppelten Volumen starker Ameisensäure (d. 1,220) eine Stunde lang auf dem Wasserbade erhitzt oder noch besser auf dem Sandbade in gelindem Sieden erhält; im ersteren Falle muß die Mischung öfter umgeschüttelt werden. Nach dem Erkalten wird der Kolbeninhalt mit Wasser verdünnt und bis zur neutralen Reaktion ausgewaschen. Die weitere Bestimmung geschieht wie unter Acetylierung angegeben.

Der Gehalt an Citronellol ergibt sich aus folgender Formel.

" " 
$$C_{p_0}H_{p_0}O = \frac{a\cdot 7.8}{s + a\cdot 0.014}$$

Hierin bedeutet a die Anzahl der verbrauchten een Halbnormal-Kalilange und s die Menge des zur Verseifung verwendeten formylierten Öls in Grammen.

Auf das ursprüngliche Vorhandensein von verestertem Citronellol wird bei dieser Formel keine Rücksicht genommen (vgl. unter Acetylierung S. 595). An Gemischen von bekanntem Citronellolgehalt ermittelten Schimmel & Co. nach dieser Methode folgende Werte:

	Diestendage Formylierung				
	auf dem Wasserhade	unt dem Saudhade			
25" " Citronellol   50" " Geraniol   25" " Limonen	27,0%, Citronellol	27,1%. Curonestor			
40% Citronellol   55% Pines	42,5" . Citronellol	→1,5 a Citronellor			

<sup>9</sup> Bericht von Schun nel & Co. April 1901, 50.

Auf die gleiche Weise läßt sich auch Citronellal, das bei der Formylierung in Isopulegolformiat übergeht, gesondert bestimmen, während bei der Acetylierung die alkoholischen Bestandteile mitbestimmt werden. Bei der Berechnung ist in die obige Formel für 7,8 der Wert 7,7 einzusetzen.

Bestimmung von Aldehyden und Ketonen. Das Problem einer allgemein gültigen Bestimmungsmetnode für Aldehyde und Ketone ist bis jetzt noch nicht befriedigend gelöst, obgleich mehrfach versucht worden ist, solche Verfahren auszuarbeiten. Die Bemühungen scheitern stets daran, daß sich die einzelnen Aldehyde und Ketone nicht gleich gut mit den betreffenden Reagentien umsetzen und jedesmal immer nur einige von ihnen quantitativ in Reaktion treten. Der erste derartige Versuch rührt von Bened'kt und Strache) her; nach hrer Methode wird der Aldehyd- und Ketongehalt ätnerischer Öle durch Bestimmung des Carbonylsauerstoffs ermittelt. Man erwärmt das zu untersuchende Öl mit einer gewogenen Menge Phenylhydrazin, trennt nach einiger Zeit das gehildete Hydrazon durch Filtrieren und oxydiert im Filtrate das unveränderte Phenylhydrazin mit siedender Fehlingscher Lösung. Dabei scheidet sich aller Stickstoff des nicht in Reaktion getretenen Phenylhydrazins gasförmig ab. Aus dem Volumen des aufgefangenen Stickstoffs läßt sich die Menge des nicht verbrauchten Phenylhydrazins berecanen. Hieraus ergibt sich, wieviel in Reaktion getreten ist, und somit auch die Menge des vorhandenen Ketons oder Aldehyds. Als Carbonylzahl wird der in 1:11 Prozenten ausgedrückte Gehalt an Carponylsauerstoff bezeichnet.

Die Methode gibt bei Bittermandelöt (Benzaldehyd), Cuminöl (Cuminaldehyd) und Rautenöl (Methylnonylketon) ziemlich gute Resultate. Bei Cassiaól, Kümmelöl, Fenchelöl und Citronenöl fallen die Bestimmungen jedoch viel zu niedrig aus<sup>2</sup>), wahrscheinlich, weil hier die Einwirkungsdauer zu einer quantitativen Umsetzung nieht genügt.

<sup>5</sup> Monats I, f. Chem. 11 (1803), 270. Die Methode hat Watson Smith jun, dadurch zu verhessem versucht, daß er zum Übertreihen des Stickstoffs nicht, wie Benedikt und Strache, Dampf, sondem einen Kohlensäurestrom verwender. Chem. News 98 (1906), 83. Nach Chem. Zemnabl. 1906, 1, 1289. Vel. auch Beneht von Schimmel & Co. Oktober 1906, 105.

<sup>7</sup> Beright von Schimmel & Co. Oktober 1893, 48.

Ähnlich verhält es sich mit einem von Rother") ausgearbeiteten Verfahren, das auch nur in einigen Fällen wirklich
zufriedenstellende Zahlen gibt. Es besteht gleichfahs darin,
daß man die Aldehyde und Ketone durch Zusatz bestimmter
Mengen freien Phenylhydrazins in Phenylhydrazone überführt,
abweichend von der soeben beschriebenen Methode bringt man
aber das überschüssig zugesetzte Phenylhydrazin mit Jod in
Reaktion und titriert darauf das unverbrauchte Jod mit Thiosultatlösung zurück.

Man ist also nach den bisherigen Erfahrungen je nach den Aldehyden und Ketonen auf verschiedene Bestimmungsarten angewiesen, von denen im folgenden die für die Praxis wichtigsten

angeführt werden sollen. Die Bestimmungen erfolgen meist dem Volumen nach oder titrimetrisch, seltener gewichtsanalytisch. Die bekannteste und am häufigsten von allen zur Ausführung kommende Methode ist die

Bisulfitmethode. Sie wurde im Jahre 1890") von Schimmel & Co. zunächst für die Bestimmung von Zimtaldehyd in Cassiaöl eingeführt und spielt jetzt eine wichtige Rolle bei der Bewertung zimtaldehyd- und eitralhaltiger Öle. Das Verfahren beruht darauf, daß sich sowohl Zimtaldehyd wie Citra in heißer konzentrierter Natrunnbisulfitlösung als sulfonsaure Salze lösen und dadurch den Ölen quantitativ entzogen werden können, während die nichtaldehydischen Ölanteile ungelöst zurückbleiben. Aus der absorbierten Ölmenge ergibt sich der Gehalt der Öle an Aldehyd.

Zur Ausführung der Bestimmung benutzt man ein besonderes Glaskölbehen (Cassia-

kölbelien, Aldehydkölbelien, Fig. 75) von ungefähr 100 ccm Inhalt, das mit einem ca. 13 cm langen Hals von 8 mm lichter Weite versehen ist, der in 1 10 ccm eingefeilt ist. Der ganze Hals faßt



<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Die Bestimmung der Aldehyde und Ketone zur Beurteilung ätherischer Öle. Inaug. Dissert., Dresden 1907.

<sup>2)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1890, 12.

etwas über o eem; der Nullpunkt der Skala befindet sich ein wenig oberhalb der Stelle, wo der Kolben in den Hals übergeht.

In dieses Kölbehen bringt man mit Hilfe einer Pipette genau 10 ccm<sup>4</sup>) des zu priifenden Öles, setzt die gleiche Menge einer ungefähr 30prozentigen Lösung von Natriumbisulfit\*) (saures schwefligsaures Natron) hinzu, schüttelt um und stellt es in ein kochendes Wasserbad. Nachdem das anfangs entstehende Geringsel flüssig geworden ist, fügt man nach und nach unter fortwährengem Erwärmen im Wasserbade so viel Bisulfitlösung lunzu, bis keine festen Partikel mehr in der Flüssigkeit schwimmen, die Salzlösung mit einem klaren Öl überschichtet und der Geruch nach Aidehyd verschwunden ist. Durch Auffüllen mit Bisulfitlösung wird das Öl sodann in den Kolbenhals gebracht, wobei man durch zeitweises leichtes Beklopfen und Drehen des Kölbchens um seine Längsachse dafür sorgt, daß etwa noch an der Glaswand haftende Öltropfen an die Oberfläche steigen. Nach dem Erkalten wird die Ölmenge sorofält,g abgelesen. Die Anzahl eem der nichtaldehydischen Bestandteile wird von 10 abgezogen und dadurch der Aldehydgehalt des Öfes festgestellt. Durch Multiplikation mit 10 erfährt man den Gehalt in Volumprozenten. Zur Umrechnung in Gewichtsprozente ist die Zahl mit dem spezifischen Gewicht des betreffenden Aldehyds zu multiplizieren und das erhaltene Produkt durch das spezifische Gewicht des Öles zu dividieren.

Wie schon erwähnt, ist dieses Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Zimtaldehyd und Citral im Gebrauch, die dabei als sulfonsaure Salze in Lösung gehen. Es kann aber auch bei denjenigen Aklehyden verwandt werden, deren Bisuffitverbindungen als solche in Wasser löslich sind. Hierzu gehören beispielsweise Benzaldehyd, Anisaldehyd und Phenylacetaldehyd. 10 cem des betreffenden Aklehyds werden in einem Aklehydkötbehen mit 40 bis 50 cem 30-prozentiger Natriumbisuffitlösung geschüttelt und das Reaktionsprodukt nach Zugabe von Wasser

b) Von Öben mit einem Aldehydigehalt unter 40% nimmt man entweder nur 5 cem zur Bestimmung oder aber man benutzt Kolbehen, deren Hals etwas über 10 cem faßt und eine Einteilung von 0 bis 10 trägt.

<sup>3)</sup> Es ist darauf zu achten, daß die Lösung nicht zu viel freie schweflige Säure enthält, da das die Reaktion verlangsamt. Nötigenfalls muß die Lösung durch vorsichtigen Zusatz von Natriumcarbonat etwas abgestumpft werden.

(nicht Bisulfitlösung!) unter Erwärmen in Lösung gebracht. Die nicht in Reaktion getretenen Ölanteile werden durch weiteren Zusatz von Wasser in den Kolbenha's getrieben und der Menge nach bestimmt, sobald die Lösung Zimmertemperatur angenommen nat; bei längerem Stehen kristallisiert die Bisulfitverbindung oft wieder aus.

Dem Bisulfitverfahren sehr nahe stent die

Sulfitmethode, der die Beobachtung zu Grunde liegt, daß gewisse Aldehyde und Ketone mit neutralem Natriumsultit wasserlösliche Verbindungen bilden unter gleichzeitiger Abspaltung von Natriumhydroxyd. Da letzteres auf den enemischen Vorgang im entgegengesetzten Sinne wirkt, so muß es von Zeit zu Zeit in dem Maße, wie es sich bildet, mit einer verdünnten Säure neutralisiert werden. Auf die Verwendbarkeit dieser Reaktion zu quantitativen Bestimmungen hatte zuerst Tiemann') bei Gelegenheit seiner Studien über Citral aufmerksam gemacht. Sadtler") behauptete später, daß sich dieses Verfahren ganz allgemein zur quantitativen Bestimmung für gesättigte und ungesättigte Aldehyde der aliphatischen sowie der aromatischen Reihe eigne und auch für einige Netone anwendbar sei; die von ihm ausgearbeitete Methode, nach der das freiwerdende Alkali mit Halbnormal-Salzsäure titrimetrisch bestimmt wird, hat aber den Nachteil, daß eine scharle Titration der Natriumsulfitlösung nicht mög ich ist, sodaß sich der Endpunkt der Reaktion nur ungefähr ermitteln läßt. Genaue Resultate sind also damit nicht zu erhalten.

Praktische Bedeutung hat das Sulfitverfahren erst in seiner jetzigen, von Burgess') angegebenen Form erlangt. Man verfährt folgendermaßen:

5 cem des zu untersuchenden Öles werden in einem Cassiakölbehen") mit einer frisch bereiteten gesättigten (40-prozentigen)

9 Berl, Berichte 31 (1898), 5317.

) Analyst 29 (1904), 78.

<sup>1</sup> Americ, Joann. Pharm. 76 (1904), 84; Journ. Soc. chem. Industry 23 (1904), 303; Journ. Americ, Chem. Soc. 27 (1905), 1324.

h Burgess verwendet hierzu Kölbehen van 200 ccm Inhalt, die sich von den gewönnlichen Cassiakölhehen durch einen seitlich angebrachten, bis zum Boden des Gefäßes reichenden Tichus (zum Einfüllen der Hüssigkeiten) unter seheiden. Die gewöhnlichen Cassiakölbehen sind aber viel bequemer und zwech mößiger, doch einfiehlt es sieh, solche von 200 ccm Inhalt zu verwenden und die Bestimmung wegen der größeren Genanigkeit mit 10 ccm Öl auszuführen

Lüsung von kristallisiertem neutralem Natriumsulf i und einigen Tropten Phenolphthaleinlösung versetzt und im Wasserbade unter häufigem Umschüttelnerwärmt. Das bei der Reakt'on freiwerdende Natriumhydroxyd wird von Zeit zu Zeit mit verdünnter Essigsaure (1:5) nahezu neutralisiert, bis bei weiterem Erwärmen selbst nach Zusatz von neuer Natriumsulfillösung keine Rötung mehr emtritt. Hierauf wird das nicht absorbierte Öl durch Nachfüllen von Wasser in den Kobenhals gebracht und sein Volumen nach dem Erkalten genau abgelesen. Durch Multiplikation der absorbierten Ölmenge mit 20 ergibt sich der Gehalt an Aldehyd oder Keton in Volumprozenten.

Wenn d'ese Methode auch bei weitem nicht so allgemein anwendbar ist!), wie Sadtler und auch Burgess behaupten, so ist sie doch in einigen Fällen brauchbar, wo die Risulfilmethode versagt. Ihre Hauptbedeutung dürfte darin liegen, daß hiermit die Möglichkeit gegeben ist. Carvon und auch Pulegon quantitativ zu bestimmen, von denen besonders das erstere glatt und schnell mit neutralem Natriumsulfit reagiert. Bei Pulegon geht die Reaktion erheblich langsamer vor sich, hier vergehen bisweilen mehrere Stunden, bis der Prozeß beendet ist.

Zufriedenstellende Ergebnisse erhält man auch bei Citral und Zimtatdehyd, doch ist zu beachten, daß hier die Werte von den nach der Bisulfitmethode erhaltenen etwas abweichen können, wenn außer den genannten Aldehyden noch andere zugegen sind. Das ist beispielsweise bei Lentongrasöl der Fall, wo nach der Bisulfitmethode stets höhere Werte gefunden werden als nach der Sulfitmethode, we'l neutrales Natriumsulfit nur mit Citral reagiert, während Bisulfit außerdem auch mit den anderen im Lemongrasöl vorkommenden Aldehyden sowie mit einem Teil des Methylheptenons in Reaktion tritt. Es ist daher empfehlenswert, bei Angaben über den Aldehydgehalt in Ölen auch stets die Methode zu nennen, nach der der Gehalt ermittelt worden ist.

Welcher von den beiden Methoden im Einzelfalle der Vorzug zu geben ist, hängt ganz von der jeweiligen Beschaffenheit des Öles ab. Ein Vorteil der Sulfitmethode soll nach Burgess darin bestehen, daß an der Trennungsfläche von Öl und Wasser keine

<sup>3</sup> Berich, von Schimmel & Co. April 1905, 105,

kristallinischen Ausscheidungen auftreten, wie das marchmal bei der Bisulfitmetnode vorkommt und wedurch ein scharfes Ablesen der Ölschicht unmöglich wird. Schimmel & Co. beobachteten demgegenüber, daß sich derartige Ausscheidungen auch bei dem Sulfitverfahren zeigen.

Zur Bestimmung von Zimtaldehyd eignet sich außer den beiden vorstehenden auch eine von Hanus () empfohlene gewichtsanalytische Methode, die senr exakte Resultate liefert und besonders dann am Platze ist, wenn nur kleine Mengen Öl zur Verfügung stehen. Bei Ceylon-Zimtölen weichen die Resultate allerdings von den nach der Bisulfitmethode erhaltenen, selbst wenn letztere in Gewichtsprozente umgerechnet werden, noch um 4 bis 5 % ab, was offenbar auf die Anwesenheit der übrigen im Ceylon-Öl enthaltenen Aldehyde zurückzuführen ist, die bei dem Bisulfitverfahren gleichzeitig mitbestimmt werden ().

Hanus scheidet den Zuntaldehyd als Semioxamazon,

 $\begin{array}{l} \mathsf{CONH}(\mathsf{N};\mathsf{CH}(\mathsf{CH};\mathsf{CH};\mathsf{CH};\mathsf{C}_{\mathfrak{g}}\mathsf{H}_{\mathfrak{g}}) \\ \mathsf{CONH}_{\mathfrak{g}}, \end{array}$ 

ab und verfährt in folgender Weise.

0,15 bis 0,2 g Öl werden in einem Erlenmeyer-Kolhen von etwa 250 cem Inhalt mit 85 cem Wasser versetzt und durch Schütteln fein verteilt. Es ist zweckmäßig, das Öl vor dem Wasserzusatz in 10 cem Alkohol von 95 bis 96 Vo umprozenten zu lösen, um eine leinere Verteilung des Öles herbeizuführen und so zu verhindern, daß etwa ein Teil des Zimtaldehyds durch das Semioxamazon umhüllt und dadurch der Reaktion entzogen wird. Sodann fügt man die anderthalbfache Menge Semioxamazid<sup>3</sup>) hinzu, das in 15 cem heißen Wassers gelöst wurde, schüttelt die Mischung 5 Minuten lang tüchtig durch und läßt sie unter zeitweiligem Umschütteln 24 Stunden stehen; besonders während der ersten 3 Stunden ist das Umschütteln öfter zu wiederholen. Das flockig abgeschiedene Semioxamazon wird durch einen mit Asbest beschiekten, getrockneten und gewogenen

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Zeitschr, Unters, der Nahrungs- u. Genußmittel 6 (1903), 817. Vgl. auch Bericht von Schimmel & Co. April 1904, 16.

<sup>4)</sup> Hericht von Schimmel & Co. April 1901, 18,

<sup>4)</sup> Über die Darstellung vgl. Kerp u. Unger, Berl. Berichte 30 (1897). 585 und Weddige, Journ. f. prakt. Chem. 10 (1874), 196.

Gooch-Tiegel filtriert, mit kaltem Wasser gewaschen und hierauf bei 105" bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Ist a die gefundene Menge Zimtaldehydsemioxamazon und s die angewandte Ölmenge, so ergiot sich der Prozentgehalt an Zimtaldehyd aus folgender Formel:

a-60,83

S

Diese Methode ermöglicht es auch, den Aldehydgehalt einer Zimtrinde zu ermitteln, wofür Hanus eine spezielle Vorschrift angibt.

Zur Bestimmung kleiner Mengen von Aldehyden eignet sich weder das Bisulfit- noch das Sulfitverfahren, da die damit erhaltenen Resultate nur auf 1 bis 2" genau sind und die Fehler daher bei Vorhandensein nur geringer Aldehydmengen zu groß sein würden. Für Zimtaldehyd hat man in dem von Hanus angegebenen Verfahren auch hier ein zuverlässiges Mittel.

Kleine Mengen Benzaldehyd bestimmt Hérissey1) als

Phenylhydrazon in folgender Weise:

50 com der zu prüfenden Lösung, die nur so viel Benzaldehyd enthalten soll, daß die abgeschiedene Phenylhydrazonmenge 0,1 bis 0,25 g beträgt, werden mit einer Lösung von 0,5 com frisch destilliertem Phenylhydrazin und 0,25 com Eisessig in 50 com Wasser versetzt und das Ganze 20 bis 30 Minuten im siedenden Wasserbade erwärmt. Das gebildete Phenylhydrazon filtriert man nach 12 Stunden durch einen gewogenen Gooch-Tiegel, wäseht mit 20 com kalten Wassers nach und trocknet im Vakuumexsikkator.

In ganz ähnlicher Weise verfahren Denis und Dunbar?). Woodman und Lyford!) haben für diesen Zweck eine kolorimetrische Methode vorgeschlagen, auf die wir aber hier nicht weiter eingehen.

Die Frage der Bestimmung des Citrals im Citronenöl, das darin zu etwa 4 bis 7" vorkommt, hat die Chemiker besonders in den letzten Jahren sehr beschäftigt. Von den vielen hierfür vorgeschlagenen Methoden (Näheres hierüber siehe bei

<sup>1)</sup> Journ, de Pharm, et Chim, VI, 23 (1906), 60.

Journ, Ind. and Eng. Chem. 1900, 256. Nach Chem. Ztg. Report, 93 (1903), 281.

<sup>)</sup> lourn. Americ. chem. Soc. 30 (1908), 1607.

Citronenöl) hat sich bisher keine als wirklich branchbar erwiesen. da alle den für diesen Zweck wünschenswerten Genauiskeitsprad vermissen lassen. Will man sich mit annähernden Resultaten begnügen, so dürfte noch am meisten die von Walther! angegebene Methode in der von A. H. Bennett ') verbesserten Form zu empfehlen sein: Eine Mischung von 20 cem Citronenöl mit 20 ccm alkoholischer (80-prozentigen Alkohols) Halbnormal-Hydroxylaminchlorhydratlösung wird mit 8 cem alkoholischer Normalkalilauge und 20 eem aldehydfreien starken Alkohols versetzt und 1 - Stunde lang am Rückflußkühler gekocht. Nach dem Erkalten verdünnt man mit 200 eem Wasser, die man zum Teil zum Ausspülen des Rückflußkühlers benutzt, und neutralisiert die noch als Hydroxylaminchlorhydrat vorhandene Salzsäure unter Anwendung von Phenolphthalein als Indikator. Das nicht an Citral gebundene Hydroxylamin wird nunmear mit Halbnormal-Schwefelsäure in der Weise titriert, daß man die Endreaktion durch Tüpfelproben mit einer sehr verdunnten Methylorangelösung feststellt. Auf gleiche Weise verfährt man bei einem blinden Versuch ohne Citronenöl, um den Titer der Hydroxylaminlösung zu bestimmen. Aus der Differenz der bei beiden Versuchen verbrauchten cem Halbnormal-Schwelelsäure ergibt sich die Menge des in Reaktion getretenen Hydroxylamms und durch Multiplikation mit 0,076 die des Citrals.

Wie Schimmel & Co. ) feststellten, sind die nach dieser Methode erhaltenen Zahlen durchschnittlich um etwa 10" ", be zogen auf das vorhandene Citral, zu niedrig. Für Citronenöle mit ihrem geringen Citralgehalt dürfte der Fehler alterdings nicht alfzuschwer ins Gewicht fallen, dagegen ist die Methode für hochprozentige Öle, wie Lemongrasöl, nicht brauchbar.

Vanillin. Zur quantitativen Bestimmung von Vanillin eignen sien nach Hanus') seine Verbindungen mit 4-Naphthylbydrazin sowie mit p-Bromphenylhydrazin. Auf 1 Teil Vanil in verwendet man 2 bis 3 Teile des Hydrazins. Die Reaktionsprodukte werden

<sup>)</sup> Pharm. Zentralh. 40 (1899), 621; 41 (1900), 614,

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Analyst 31 (1909), 14. Nach Chem. Zentralbi, 1909, 1, 593.

<sup>)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1909, 154.

nach 5 Stunden in einem Goochtiegel gesammet, ausgewaschen und bei 90 bis 100° bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

Auch für die Bestimmung von Vanillin neben Piperonal gibt Hanus!) eine Methode an, die auf der Kondensation des Vanillins durch Platinehlorwasserstoffsäure beruht, wobei vermutlich Dehydrodivan'llin entsteht. Unter bestimmten, von Hanus genau beschriebenen Versuchsbedingungen reagiert Vanillin quantitativ, während Piperonal unverändert bleibt.

Eine quantitative Trennung von Vanill'n. Cumarin und Acetanilid haben Winton und Bailey\*) veröffentlicht.

Die Bestimmung des Citronellals geschieht durch Acetylierung (Vgl. S. 598). Die Bisulfatmethode ist hier deswegen nicht anwendbar, weil sich das sulfonsaure Salz des Citronellals in der Bisulfitlauge sehr sehwer löst und die wäßrige wie die ölige Schicht derart durchsetzt, daß eine auch nur annähernd genaue Ablesung der letzteren unmöglich ist. Auch die Sulfitmethode ist hierzu nicht geeignet, wenn es auch gelingt, das Citronellal allmählich in Lösung zu bringen, indem man längere Zeit erwärmt und ohne Rucksicht auf eintretende Alkaliabspaltung von Zeit zu Zeit Essigsäure zusetzt.

Ketone. Von Ketonen lassen sieh, wie sehon erwähnt, Carvon und Pulegon nach der Sulfitmethode quantitativ bestimmen. Das ist besonders für die erstere Verbindung von Bedeutung, da sieh hier der Mangel einer brauchbaren Bestimmungsmethode unangenehm fühlbar machte.

Ein vor Jahren von Kremers und Schreiner") empfohlenes Verfahren, nach dem das Carvon in sein Oxim übergeführt, durch Wasserdampfdestillation von den übrigen Bestandteilen getrennt und dann zur Wägung gebracht wird, gibt leider nur sehr ungenaue Resultate, da der Punkt, bei dem die Wasserdampfdestillation abgebrochen werden muß, sehwer zu treffen ist und intolgedessen eine scharfe Trennung des auch etwas tlüchtigen Carvoxims von den übrigen Ölanteilen anmöglich wird. Auch

<sup>5</sup> Zeitsehr, Untersuch, der Nahrungs- 3. Gemismittel 3 (1900), 657.
Nach Chem, Zeitralbl, 1900, 9, 4465.

<sup>)</sup> Pharmaceutical four fall 75 (1905), 470.

<sup>3)</sup> Pharm. Review 41 (1896), 76. Vgl. anch Alden a. Noire, Pharm. Arenives 2 (1899), 81 and Kreiners, Journ. Soc. chem. Industry 20 (1964), 46. Galarmeister, Ds. the theory.

cine von Walther!) vorgeschlagene Titriermethode unter Benutzung von Hydroxylamin hat keine praktische Bedeutung erlangt.

Menthon. Es ist bis jetzt noch nicht gelungen, Menthon auf direktem Wege quantitativ zu bestimmen. Man ist daher immer noch auf eine zuerst von Power und Kleber?) ausgeführte indirekte Methode angewiesen, indem man das Keton durch Reduktion mit Natrium und Alkohol in Menthol überführt und letzteres der Menge nach bestimmt. Hierbei werden zwar, wie sich an Gemischen von bekanntem Menthongehalt ergeben hat, nur annähernde Werte erhalten, doch dürften sie für die Praxis in den meisten Fällen genügen. Die Bestimmung geschieht auf folgende Weise: 15 ccm Öl werden in einem Rundkolben mit etwader vierfachen Menge absoluten Alkohols verdünnt?) und nach Aufsetzen eines Rückflußkühlers in die zum Sieden erhitzte Lösung ganz allmählich 5 bis 6 g metallisches Natrium einge tragen. Wenn alles Natrium verbraucht ist, läßt man erkalten, verdünnt mit Wasser und säuert mit Essigsäure an. Sodann wird das Öl im Scheidetrichter von der wäßrigen Hüssigkeit getrennt, zur völligen Entfernung des Äthylalkohols mehrmals mit Kochsalzlösung gewaschen und schließlich mit entwässertem Natriumsulfat getrocknet. Durch Acetylieren ermittelt man nun den Mentholgehalt des ursprünglichen und des reduzierten Öles und erfährt hierdurch, wieviel Menthol aus dem im ursprünglichen Öle vorhandenen Menthon entstanden st. woraus sich weiter der Menthongehalt berechnen läßt. Enthält das ursprüngliche Of m, "... Gesamtmenthol und das reduzierte m, " ... so ergibt sich der Prozentgehalt des ursprünglichen Öles an Menthon aus der Formel:

$$(m_g - m_1) \cdot 154$$
156

Jonon, Über die quantitative Bestimmung von Jonon vgl. S. 486.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Chem. Ztg. Repert. 23 (1899), 264.

Pharm. Rundsch. (Netyork) 12 (1894), 162; Arch. der Pharm. 232 (1894), 655.

¹) Ansoluter Alkohol ist wasserhaltigem vorzuziehen, weil die Redi kuo i vollständiger wird und das Natriumalkoho at besser gelöst bleibt. Beckmann, Journ. f. prakt. Chem. R. 55 (1897), 48

Phenolbestimmung. Zur Bestimmung von Phenolen hat sich in der Praxis am besten das zuerst von Gildemeister? für Thymianöl angegebene Ausschütteln mit verdünnter Natronlauge bewährt, weil es leicht ausführbar und für praktische Zwecke hinreichend genau ist. Da alle Phenole mit Alkalien wasserlösliche Verbindungen bilden, so ist das Verfahren ganz allgemein für ätherische Öle anwendbar, nur muß man, wie Schimmel & Co.\*) feststellten, je nach der Art der zu bestimmenden Phenole den Verdünnungsgrad der Lauge") verschieden wählen. Bei Thymol und Carvaerol enthaltenden Ölen (Ajowanöl, Thymianöl, Spanisch Hopfenöl) benutzt man, wie Gildemeister (loc. cit.) das seinerzeit schon vorgeschlagen hatte, e'ne füntprozentige Lauge, während man eugenolhaltige Öle (Nelkenöl, Nelkenstielöl, Pimentöl, Bayöl, Zimtblätteröl) mit einer dreiprozentigen ausschüttelt. Verwendet man im letzteren Falle eine stärkere Lauge, so fallen die Resultate zu hoch aus, indem die Lauge im Verein mit dem Eugenolalkali lösend auf cie Nichtphenole einwirkt, speziell auf die sauerstoffhaltigen Anteile derselben. Bei hohem Eugenolgehalt kann es vorkommen, daß sieh die Öle in der fünfprozentigen Lauge vollständig lösen. Ganz zu verwerfen ist aus diesem Grunde auch der von Umney!) gemachte Vorschlag, zur Lugenolbestimmung von Nelkenöl zehnprozentige Kalilauge zu verwenden, wobei stets um 10 bis 12% zu hohe Resultate erhalten werden. Der naheliegende Gedanke, die Phenolbestimmung stets mit dreiprozentiger Lauge auszuführen, ist nicht durchführbar, da sich herausgestellt hat, daß Thymo und Carvacrol bei einer derartigen Konzentration der Lauge nicht quantitativ aufgenommen werden.

Die Bestimmung geschieht auf folgende Weise: In einem reichlich 100 eem fassenden Cassiakölbehen (Fig. 75, S. 602) versetzt man 10 eem Öl mit so viel drei- oder fünfprozentiger Natronlauge,

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> Hager, Fischer und Hartwich Kommentar zum Arzneibuch für das Deutsche Reich, 3. Ausgabe. Berlin 1892, 1. Auflage, Bd. II, 8, 377.

<sup>3</sup> Bericht von Schummel & Co. April 1907, 126.

Es sei noch besonders hervorgehoben, daß es gleichgültig ist, ob man Natronlauge oder gleichprozentige Kalilauge anwendet nur brancht man in letzterem Falle wegen des höheren Molekulargewichts des Kalilauhydroxyds etwas mehr Lauge.

<sup>9</sup> Pharmaceutical Journal III, 25 (1895), 951.

daß das Kölbehen zu etwa 's gefüllt ist und schättelt die Mischung wiederholt kräftig durch. Den nicht in Reaktion getretenen Ölanteil bringt man durch Nachtüllen von weiterer Lauge in den Kolbenhals und sorgt durch zeitweises leichtes Beklopfen und Drehen des Kölbehens dafür, daß an der Glaswand etwa noch haftende Öltropfen möglichst vollständig in die Höhe getrieben werden. Nachdem sich die gesamten Nichtphenole oberhalb der Lauge angesammelt haben, was erst nach mehreren Stunden der Fall ist, liest man deren Volumen genatt ab. Durch Subtraktion der gefundenen Zahl von 10 ergibt sich die von der Lauge aufgenommene Ölmenge und durch Multiplikation mit 10 der Phenolgehalt des Öls in Volumprozenten.

Bei Nelkenölen wird die Mischung gleichzeitig 10 Unnuten lang auf dem Wasserbade erwärmt, um das darin enthaltene Aceteugenol, das für die Bewertung des Öls von der gleichen Bedeutung ist wie das freie Eugenol, zu verseifen und dadurch mitzubestimmen.

An Stelle des Cassiakölbehens kann man auch eine genügend große Bürette benutzen. Da diese aber meist nicht über 60 ccm lassen, so sind sie nur bei Bestimmungen mit fünfprozentiger Lauge brauchbar, denn sonst könnte es vorkommen, daß das Alkalı nicht zur Bindung des gesamten Phenois ausreient. Bei Nelkenölen wird man schon deswegen ein Cassiakölbehen wählen, um die Mischung auf dem Wasserbade erwärmen zu können.

Will man das betreffende Phenol abscheiden, um es näher zu charakterisieren, so trennt man die phenolhaltige Laugenschicht von dem darauf schwimmenden Öle, filtriert sie zur Entfernung der letzten Ölanteile durch ein angeleuchtetes Filter aus gehärtetem Filtrierpapier und säuert mit verdünnter Schwefelsäure an. Das abgeschiedene Phenol wird ausgeäthert, die ätherische Lösung in ein Abdampfschälchen gebracht und der Äther verdunstet. Das zumickbleibende Phenol kann durch geeignete Derivate weiter identifiziert werden; Thymol gibt sich dadurch zu erkennen, daß es beim Abkühlen nach einiger Zeit entweder von selbst oder nach Flineinwerfen eines Thymol-kriställehens fest wird.

Weltere Verfahren zur Bestim nung von Phenolen sind von Schryver, von Verley und Bölsing und von Hesse ausgembeitet worden, sie kommen jedoch seltener als die eben beschriebenen zur Anwendung. Unter Umständen wird aber die eine oder andere Methode von Nutzen sein können, besonders dann, wenn man nur wenig Öl zur Verfügung hat.

Schryver¹) verwertet die Eigenschaft des Natriumamids, Na NH., mit Phenolen in der Weise zu reagieren, daß der Wasserstoff der Phenolgruppe durch Natrium unter gleichzeitiger Bildung von Ammoniak ersetzt wird. Letzteres wird an Säure gehunden und durch Titration bestimmt.

D'e Ausführung ist folgende: Etwa I g Natriumamid wird zu feinem Pulver zerrieben, zwei- oder dreimal mit etwas Benzol duren Dekantieren gewaschen und in einen 200 eem haltenden. weithals gen Kolben gebracht, der mit einem Scheidetrichter und einem schräg nach oben gerichteten Kühler verbunden ist. In diesen Kolben bringt man 50 bis 60 ccm thiophenbreies Benzol und kocht auf dem Wasserbade, indem man gleichzeitig von Kohlensäure befreite Luft mit einer Wasserluftpumpe durch den unter die Oberiläche der Flüssigkeit eintauchenden Scheidetrichter saugt. Nach zehn Minuten langem Kochen sind die letzten an Natriumamid etwa haftenden Spuren von Ammoniak vertrieben. Eine mit dem Kühler verbundene Vorlage wird mit ca. 20 ccm Normat-Schwefelsäure beschickt. Nun läßt man eine Lösung von 1 bis 2 g des zu untersuchenden Phenols oder ätherischen Öls langsam durch den Scheidetrichter zu der siedenden, aus Natriumamid und Benzol bestehenden Mischung laufen, spült den Scheidetrichter mit etwas Benzol aus und saugt solange Luft durch den siedenden Inhalt des Apparates, bis alles Ammoniak in der Vorlage absorbiert ist, wozu gewöhnlich fünfviertel Stuncen notwendig sind. Schließlich wird die überschüssige Schwefelsäure in der Vorlage mit Natriumcarbonatlösung titriert, wobei man Methylorange als Indikator benutzt. Das Resultat wird in Prozenten des Phenols ausgedrückt oder aber, besonders bei unbekannten Phenolen, durch die Hydroxylzahl. Als Hydroxylzahl ("hydroxyl va ue") bezeichnet Schryver die Anzahl com Normal-Schwefelsäure, die notwendig ist, um das von 1 g der Substanz unter den obigen Bedingungen entwickelte Ammoniak zu neutralisieren.

<sup>)</sup> ourn. Soc. chem. Industry 18 (1899), 553.

Die Methode, nach der nur die frei vorhandenen Phenole bestimmt werden, ist nur für diejenigen Öle brauchbar, die frei von Alkoholen, Aldehyden und Ketonen sind, also im Grunde genommen nur für solche, die aus einem Gemisch von Phenolen mit Terpenen bestenen<sup>1</sup>). Wegen der großen Reaktionsfähigkeit des Amids mit Wasser müssen die Öle außerdem absolut trocken sein.

Dem Verfahren von Verley und Bölsing hiegt die Beobachtung zugrunde, daß sich Phenole mit Essigsäureanhydrid in der Kälte sofort unter lebhafter Reaktion umsetzen, wenn gleichzeitig Pyridin zugegen ist. Die nebenbei entstehende Essigsäure wird sogleich vom Pyridin gebunden. Da sich Pyridin gegen Pnenolphthalein neutral verhält, so kann die nicht an Phenol genundene Essigsäure titrimetrisch festgestellt werden. Zur Bestimmung werden ca. 3 g Öl mit 25 ccm eines Gemisches von 120 g Essigsäureanhydrid und 880 g Pyridin in einem 200 cem fassencen Kölbehen ohne Kühler 15 Minuten auf dem Wasserbade erwärmt. Nach dem Erkalten versetzt man mit der gleichen Menge Wasser (zur Überführung des noch unveränderten Essigsäureanhydrids in Essigsäure resp. Pyridinacetat) und titriert sodann unter Benutzung von Phenolphthalein als Indikator die nicht an Phenol gebundene Essigsäure zurück. Auf dieselbe Weise ermittelt man den Essigsäuregehalt des erwähnten Gemisches und erfährt durch Subtraktion die zur Bindung des Phenols verbrauchte Essigsäuremenge, woraus sien weiter der Gehalt des Öles an Phenol berechnen läßt.

Als Ester vorhandenes Phenol, wie beispielsweise Aceteugenol im Nelkenöl, wird nach dieser Methode nicht mitbestimmt. Außerdem ist zu beachten, daß die betreffenden Öle keine Alkohole enthalten dürfen, da diese unter den angegebenen Verhältnissen in derselben Weise reagieren wie Phenole.

Nach der von Hesse<sup>3</sup>) empfehlenen Methode lassen sich sowohl Phenole als auch besonders Ester von Phenolearbonsäuren, wie z. B. Salicylsäure, bestimmen. Man löst das zu untersuchende Öl, ev. nach vorheriger Verdünnung mit einem

<sup>9</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1904, 133,

<sup>4)</sup> Berl, Berichte 34 (1901), 3354.

<sup>9</sup> Chem. Zeitschr, 2 (1903), 434,

indifferenten Mittel (Benzylalkohol), in 3 Teilen wasserfreien Äthers, kühlt ab und setzt sodann vorsichtig alkoholische Halbnormal-Kalilauge hinzu, worauf sich vorhandene Phenole oder Phenolearbonsättreester als Kaliumsalze kristallinisch abscheiden, Die Kristalle werden abfiltriert, mit trocknem Äther gewaschen und mit Kohlensättre zerlegt. Die dadurch in Freiheit gesetzten Phenole oder Ester können der Menge nach bestimmt werden. Will man namentlich bei kleineren Mengen, das Alkali in der ausgeschiedenen Verbindung titrimetrisch bestimmen, so ist ein zu großer Überschuß von Kalilauge zu vermeiden, da es sonst vorkommen kann, daß sich neben den Kaliumsalzen auch Alkali in fester Form abscheidet.

Außer diesen allgemein für Phenole gültigen Bestimmungsmethoden sind noch einige spezielle bekannt, die hier ebenfulls näher beschrieben werden sollen.

Zur Bestimmung von Thymol und Carvacrol in ätherischen Ölen haben Kremers und Schreiner!) ein Verfahren ausgearbeitet. Es is, eine Modifikation der von Messinger und Vortmann-) empfohlenen Methode und beruht darauf, daß diese Phenole in alkalischer Lösung von Jod als rote Jodthymolverbindungen gefällt werden und daß man die im Überschuß zugefügte Jodnienge nach dem Ansäuren der Flüssigkeit mit Natr'umthiosulfatlösung zurücktitrieren kann. Jedes Molekül Thymol resp. Carvacrol erfoldert 4 Moleküle Jod zur Fällung.

Die Ausführungsform für Thymol, die sich etwas von der für Carvaerol unterscheidet, ist folgende:

5 ccm des zu untersuchenden Öles werden abgewogen, in eine in 1 in ccm geteilte, mit Glasstopfen versehene Bürette gebracht und mit ungefähr dem gleichen Volumen Petroläther verdünnt. Nach Hinzufügung von 5-prozentiger Natronlauge schüttelt man kräftig um und läßt absetzen. Sobald dies geschehen ist, läßt man die Lauge in einen Meßkolben von 100 ccm Inhalt laufen und wiederholt die Ausschüttlung mit Lauge so oft, als noch eine Verminderung des Ölvolumens eintritt.

<sup>9</sup> Pharm. Review 14 (1896), 221,

<sup>4</sup> Berl, Berichte 23 (1890), 2753,

Die alkalische Thymollösung wird mit 5-prozentiger Natronlauge auf 100 ccm oder, wenn es notwendig sem sollte, auf 200 ccm aufgefüllt.

Zu 10 ccm dieser Lösung wird in einem Meßkolben von 500 ccm Inhalt in Normal-Jodlösung in geringem Überschuß zugefügt, wobei das Thymol als dunkelbraun gefärbte Jodverbindung ausgefällt wird. Um sich zu vergewissern, oh die zugesetzte Jodmenge hinreichend ist, entnimmt man dem Kolben einige Tropfen der Flüssigkeit und fügt im Reagensrohn einige Tropfen Salzsäure zu. Bei genügender Jodmenge zeigt die Flüssigkeit die braune Jodfarbe, im andern Falle ist sie durch ausgeschiedenes Thymol milchig. Ist Jod im Überschuß anwesend, so wird die Lösung im Meßkolben mit verdünnter Salzsäure au gesäuert und auf 300 ccm verdünnt. In 100 ccm der vom Niederschläge abfiltrierten Flüssigkeit bestimmt man die Menge des überschüssigen Jods durch Titration nut im Normal-Natruumthiosulfatlösung.

Zur Berechnung werden die verbrauchten Kubikzentimeter mit 5 multipliziert und von der Anzahl der angewandten Kubikzentimeter Natriumthiosulfatlösung abgezogen, woraus sich die Menge des durch Thymol verbrauchten Jods ergibt.

Jedes Kubikzentimeter verbrauchter im Normal-Jodiösung entspricht 0,0037528 g Thymol.

Aus der in der alkalischen Lösung gefundenen Thymolmenge ist der Prozentgehalt des Ersprünglichen Öls leicht festzustellen.

Die Reaktion verläuft nach der Gleichung:

$$C_{10}\,H_{11}\,O - 4\,J = 2\,Na\,OH + \|C_{10}\,H_{12}\,J_2\,O + 2\,Na\,J + 2\,H_2\,O.$$

Bei der Bestimmung des Carvacrols muß man eine kleine Abänderung eintreten lassen, weil sieh das Carvacroljodid m lehig ausscheidet. Um einen Niederschlag zu erhalten, wird die Mischung nach dem Hinzufügen des Jods kräftig geschüttelt und filtriert. Erst nachdem dies geschehen ist, säuert nan die Plüssigkeit mit Salzsäure an und verfährt genan so wie beim Thymol. Die Berechnung bleibt dieselbe.

Eine Methode zur Bestimmung von Eugenol im Nelkenöl hat Thoms!) angegeben. Das Verfahren beruht auf der Abscheidung des Eugenols als Benzoylverbindung und hat den

b) Berighte d, deutsch, pharm, Ges, 1 (1891), 278.

wesentlichen Vorzug, daß man sich durch eine Schmelzpunktsbestimmung gleichzeitig von der Identität und Reinheit des abgeschiedenen Phenols überzeugen kann. Thoms hat die Methode später dadurch abgeändert und erweitert!), daß er die unter Umständen störend wirkenden Sesquiterpene vor dem Zusatz des Benzoylehlorids entfernt und bei der Bestimmung auch auf das als Acetat im Nelkenöl enthaltene Eugenol Rücksicht nimmt.

Bestimmung des Gesamteugenots. In einem ca. 150 ccm fassenden Becherglase werden 5 g Nelkenöl mit 20 g 15-prozenfiger Natronlauge übergossen und durch halbstundiges Erwärmen auf dem Wasserbade verseift. Den Inhalt des Becherglases gießt man noch warm in einen kleinen Scheidetrichter mit kurzem Abflußrohr und bringt nach vollkommener Trennung der beiden Flüssigkeitsschichten die Eugenolnatriumlösung in das Becherglas zurück. Die im Scheidetrichter verbleibenden Sesaniterpene werden noch zweimal mit je 5 cem 15-prozentiger Natronlange gewaschen und die Laugen mit der Eugenolnatriumlösung vereinigt. Therzu setzt man nun 6 g Benzoylchlorid und schüttelt kräftig um, bis das Reaktionsgemisch gleichmäßig verteilt ist. Die Esterbildung vollzieht sich unter starker Erwärmung in wenigen Mmuten. Überschüssiges Benzoylchlorid zerstört man durch kurzes Erwärmen auf dem Wasserbade. Nach dem Erkalten fügt man 50 cem Wasser hinzu, erwärmt, bis der kristallinisch erstarrte Ester wieder ölförmig geworden ist, und läßt abermals erkalten. Man filtriert nun die überstehende klare Flüssigkeit ab, übergießt den im Becherglase zurückgehaltenen Kristalkuchen von neuem mit 50 ccm Wasser, erwärmt bis zum Schmelzen des Esters wiederum auf dem Wasserbade, filtriert nach dem Erkalten und wiederholt das Auswaschen in gleicher Weise nochmals mit 50 cem Wasser. Das überschüssige Natron sowie das Natronsalz ist dann entfernt.

Nachdem etwa auf das Filter gelangte Kristallolättehen in das Becherglas zurückgebracht worden sind, wird das noch feuchte Benzoyleugenol sogleich mit 25 eem Alkohol von 90 Gewichtsprozent übergossen und auf dem Wasserbade unter Umschwenken erwärmt, bis Lösung erfolgt ist; das Umschwenken des vom Wasserbade entfernten Bechergtases wird solange fort-

<sup>9</sup> Aren, der Pharm, 241 (190a), 592.

gesetzt, bis das Benzoyleugenol in kleinkristallinischer Form auskristallisiert ist. Das ist nach wenigen Minuten der Fall. Man kühlt sodann auf eine Temperatur von 17" ab, bringt den Niederschlag auf ein Filter von 9 cm Durchmesser und läßt das Filtrat in einen graduierten Zylinder laufen. Es werden bis gegen 20 ccm desselben mit dem Filtrate angefüllt; man verdrängt die auf dem Filter noch im Kristallbrei vorhandene alkoholische Lösung durch so viel Alkohol von 90 Gewichtsprozent, daß das Filtrat im ganzen 25 ccm beträgt, bringt das noch feuchte Filter mit dem Niederschlag in ein Wägegläschen (letzteres war vorher mit dem Filter bei 101" getrocknet und gewogen) und trocknet bei 101 bis zum konstanten Gewicht. Von 25 ccm 90-prozentigen Alkohols werden bei 17 0,55 g reines ßenzoyleugenol gelöst, welche Menge dem Befunde hinzugezählt werden muß.

Bezeichnet a die gefundene Menge Benzoesäureester in die angewandte Menge Nelkenöl (gegen 5 g) und filtriert man 25 com alkoholischer Lösung vom Ester unter den oben erläuterten Bedingungen ab, so findet man den Prozentgehalt des Nelkenöls an Eugenol nach der Formel:

Diese Formel resultiert aus den beiden Gleichungen: (Benzoyleugenol) (Eugenol)

268 : 
$$164 - (a + 0.55)$$
 : Gefundene Menge Fugenol Eugenol  $\frac{164 \cdot (a + 0.55)}{268}$ 

Daher b :  $\frac{164 \cdot (a + 0.55)}{268} = 100 : x$ 
 $\frac{164 \cdot (a - 0.55) \cdot 100}{268 \cdot b} = \frac{4100 \cdot (a + 0.55)}{67 \cdot b}$ 

Bestimmung des freien Eugenols. 5g Nelkenöl werden in 20 g Äther gelöst und diese Lösung in einem Scheidetrichter schnell mit 20 g 15-prozentiger Natronlauge ausgeschüttelt. Die Eugenolnatriumlösung bringt man hierauf in ein Becherglas, wäscht den die Sesquiterpene enthaltenden Äther noch zweimal mit je 5 g Natronlauge der gleichen Stärke nach, erwärmt die vereinigten alkalischen Lösungen zum Austreiben des gelösten

Äthers auf dem Wasserbade und benzoyliert sodann in der oben angegebenen Weise.

Hierdurch läßt sich sowohl das freie wie das als Ester im Nelkenöl enthaltene Eugenol ermitteln. Natürlich kann man die Thomssche Methode auch für jedes andere eugenolhaltige Öl anwenden, vorausgesetzt, daß es keine freien Alkohole enthält.

Methylzahl. Eine Anzahl ätherischer Öfe enthält als wichtige Bestandteile Methyl- und Äthyläther von Phenofen und Säuren, deren Alkylgruppen nach der Zeiselschen Methode") bestimmt werden können. Benedikt und Grüßner") haben die quantitative Methoxylbestimmung zur praktischen und wissenschaftlichen Untersuchung der ätherischen Öle empfohlen und ihre Brauchbarkeit an einer Reihe von Beispielen gezeigt. Sie bezeichnen als Methylzahl die Zahl, die angibt, wieviel mg Methyl I g Substanz beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure abspaltet. Dabei wird Äthyl, Propyl und Isopropyl durch die äquivalente Menge Methyl ersetzt gedacht. Die gewonnene Menge Jodsilber wird also in alen Fällen auf Methyl umgerechnet.

Die durch Kochen von 0,2 bis 0,3 g des zu untersuchenden Öls mit Jodwasserstoffsäure (vom spez. Gew. 1,70, der man nach Herzig") 8 Proz. Essigsäure zusetzt) entstehenden Dämpfe von Jodmethyl werden in einem geeigneten Apparat zunächst durch erwärmtes Wasser geleitet, in dem etwas Phosphor suspendiert ist, damit etwa mitgerissene Joddämpfe zurückgehalten werden. Nachdem das Jodmethyl diese Vorlage passiert hat, wird es von einer alkoholischen Silbernitratlösung aufgefangen und das ausgeschiedene Jodsilber gewogen.

Für die Ausführung dieser Bestimmung ist ein sehr bequemer Apparat von L. Ehmann<sup>4</sup>) zusammengestellt worden.

Später hat Gregor') vorgeschlagen, die Suspension des Phosphors in Wassen durch eine Lösung von je einem Teil Kaliumbicarbonat und arseniger Säure in 10 Teilen Wasser zu ersetzen, wodurch man nicht nur die Joddämpfe, sondern auch

<sup>1</sup> Monatsh, I. Chem. 6 (1885), 989,

<sup>&#</sup>x27;) Chem. Ztg. 13 (1884), 872, 1087.

n Moratsh, f. Chem. 9 (1888), 544.

<sup>4)</sup> Die Beschreinung nebst Abbildung befindet sich in der Chem. Ztg. 14 (1890), 1707.

<sup>)</sup> Monatsh, I, Chem. 10 (1898), 116,

etwa mit übergerissene Jodwasserstoffsäure unschädlich macht. Zum Auffangen des Jodmethyls wendet Gregor eine mit Salpetersäure angesäuerte im Normal-Silbernitratlösung an und titriert die zur Fällung von Jodsilber nicht verbrauchte Silbermenge nach Volhand mit im Normal-Rhodankaliumlösung zurück.

Von den durch Benedikt und Grüßner untersuchten Ölen gaben keine Methylzahl: Wermutol, Bittermandelöl, Angehkaöl, Bergamottöl, Kümmelöl, Citronenöl, Copaivabalsamöl, Coriande öl, Cubebenöl, Elemiöl, Encalyptusöl, Geraniumöl, Wacholderbeeröl, Kirschlorbeeröl, Lavendelöl, Krauseminzöl, Pfefferminzöl, Weihrauchöl, Latschenkieferöl, Sadebaumöl, ostindisches und westindisches Sandelhotzöl, Terpentinöl und Baldmanöl.

Flone Methylzahlen lieferten Anisöl, Sternanisöl und Fenchelöl wegen ihres Gehalts an Anethol und Methylchavicol, Nelkenöl, Nelkenstielöl und Zimtblätteröl wegen ihres Eugenogehalts. Bei Wintergrünöl wird die hohe Methylzahl durch das Methylsalicylat, bei Petersilienöl durch das Apiol und bei Calmusöl durch das Asaron ) veranlaßt.

Die Bestimmung ist nur bei ganz spiritustreien Öfen anwendbar, da Äthylalkohol selbst eine Methylzahl gibt, woraus hervorgeht, daß man dieses Verfahren auch zum quantitativen Nachweis von Alkohol bei denjenigen Ölen benutzen kann, die im reinen Zustande keine Methoxylgruppen enthalten.<sup>2</sup>)

<sup>9</sup> Thoms u. Beckstroem, Berl. Berichte 35 (1-02), 3191,

h Die Methylzahlen einiger der von Benedict und Grüßner unter suchten Öle können nur durch einen Gehalt an Alkohol erktärt werden. Es ist sehr zu bedauern, daß die physikalischen Ugenschaften der untersuchten Ole night mit angegeben sind und man deshalb oeren Reinhan night benrichten kann. Bei dem in der angefährten Abhandhing mit No. 32 bezeichneien Ceylon-Zimtol berechnen Benedikt und Grußner aus der geumderen Methylzald 25,7 einen Gehalt von 28,1" - Eugenol, Da remes Cector Zimtől mir 4 8" « Eugenol enthalt, so geht aus der Bestimmung hercot (voransgesetzt, daß die Mechylzahl von dem Engeno) allein herrihet), daß eas-Öl mit dem engenölreichen Z mit ätteröl vertälseht war. Ans diesem Beispiel ersieht man, daß die mitgefeilten Methylzah en mit Vorsieht aufzunehmen sind. Es ware daher eine dankenswerte Aufgabe, die Bestimmungen an Ö endeten Reinheit vorher auf andere Weise festzustellen ware, zu wiederholer, um dieser Methode die für praktische Zwecke notwendige Unterlage zu verschaffen. Für die wissenschaftliche Untersneums ätherlischer Öbe ist die Methoxylbestimmung außerordent.ich werrvoll, da sie Auskuntt gibt über das Vorhandensein oder das Fehlen von Phenolathern oder Säurcestern, die eine Methyl, Athyl- uder Propylgruppe enthalten.

Cincolbestimmung. Zur quantitativen Bestimmung des Cincols sind außer der fraktionierten Destillation verschiedene Methoden empfohlen worden, die sich alle darauf gründen, daß Cincol mit gewissen anderen Verbindungen Additionsprodukte zu bilden vermag. Wir assen die Beschreibung der einzelnen Verfahren hier folgen.

1. Destillationsmethode"). Das zu untersuchende Ölwird fraktioniert und die in Intervallen von 2 zu 2 Graden aufgefangenen Fraktionen in ein gutes Kältegemisch gestellt und bis auf — 15 bis — 18" abgekühlt. Dann versucht man sie durch Schütteln oder Berühren mit einem Cincolkristall zum Erstarren zu bringen. Der nach einstündigem Stehen im Kältegemisch flüssig bleibende Anteil wird durch eine in eine feine Spitze ausgezogene Pipette abgesaugt. Man erhält bei einiger Übung eine fast trockne Kristallmasse, von der man die letzten Flüssigkeitsspuren durch mehrfaches Durcheinanderschütteln der Kristalle entfernen kann. Das geschmolzene Cincol aller Fraktionen wird vereinigt und gewogen.

Da ein gewisser Teil des Cineols in dem Terpen gelöst bleibt, so läßt sich auf diese Weise nicht alles abscheiden. Die Methode ist deshalb nur dann anwendbar, wenn es sich darum handelt, unter mehreren Ölen das eineolreichste herauszufinden.

2. Bromwasserstoffmethode. In eine durch eine Kältemischung stark abgekühlte Lösung von 10 cem Öl in 40 cem leichtsiedendem Petroläther (Sdp. 35 bis 40°) leitet man so lange absolut trockne Bromwasserstoffsäure ein, als noch ein Niederschlag entsteht. Das gebildete, reinweiße Bromwasserstoffcineol (C<sub>1</sub>, H<sub>1</sub>, O. HBr) saugt man sehne I mit der Saugpumpe ab und wäscht mit kaltem Petroläther nach. In die abgesogene Flüssigkeit leitet man von neuem Bromwasserstoffsäure ein, saugt den etwa gebildeten Niederschlag für sieh ab und vereinigt ihr dann mit der Hauptmenge.

Zur Entfernung des Petroläthers wird das Bromwasserstoffcincol eine Viertelstunde lang in einem Vakuum belassen, sodann mit wenig Alkohol in ein Cassiakölbehen gespült und durch Wasser zersetzt. Das abgeschiedene Cincol bringt man durch

He biogs Pharmacological Record No. VII, London 1892.

weiteren Wasserzusatz in den Kolbenhals und liest die Menge des Öles an der Skala ab. Durch Multiplikation mit 10 ergibt sich der Cineolgehalt des angewandten Öles in Volumprozenten.

3. Phosphorsäuremethode"). Vorschrift der neuen amerikanischen Pharmacopöe (U. S. Ph.), 8. Auflage. 10 ccm Öl werden in 50 ccm Petroläther gelöst und zu der stark gekühlten (Kältemischung) Lösung allmählich unter Umrühren konzentrierte Phosphorsäure hinzugesetzt, bis die sich abscheidende, weiße Verbindung (C<sub>III</sub>H<sub>III</sub>O+H<sub>II</sub>PO<sub>2</sub>) einen gefblichen resp. rötlichen Farbenton annimmt. Sodann wird die Kristallmasse mit der Saugpumpe abgesogen, mit Petroläther gewaschen, durch Abpressen zwischen Tonplatten von den letzten flüssigen Anteilen befreit und mit Wasser zersetzt. Das abgeschiedene Cineol wird volumetrisch bestimmt und das Resultat auf Volumprozente umgerechnet.

Die Bromwasserstoff- wie die Phosphorsäuremethode leiden an dem Übelstande, daß die Additionsverbindungen mit Cineol sehr leicht zersetzlich sind, wodurch ihre quantitative Abscheidung erschwert wird. Infolgedessen sind, wie Schimmel & Co.') durch Versuene an Gemischen von bekanntem Cineolgehalt feststellten, die nach diesen beiden Methoden erhaltenen Resultate unzuverlässig, z. T. weichen sie sogar ganz erheblich von der Wirklichkeit ab. Immerhin wird die Bromwasserstoffmethode bei Gegenwart nur geringer Cineolmengen von Nutzen sein können, da hier sämtliche übrigen Methoden versagen.

4. Resorcinmethode. Im Laboratorium von Schimmel & Co.\*) ist neuerdings ein Verfahren ausgearbeitet worden, welches darauf beruht, daß Cineol mit Resorcin ein in überschussiger konzentrierter Resorcinlösung lösliches Additionsprodukt bildet.

¹) Das Verfahren rührt von Helbing u. Passmore her, die aher kein Verdünnungsmittel anwandten. Helbings Pharmacological Record No. XXIV. London 1893. Kehler versuchte dadurch eine Verbesserung herbeitz führen, daß er das abgeschiedene und ausgepreßte Cincolphosphat mit Wasser zer setzte und die Säure mit Normalalkali ütrierte. Americ. Jouin. Pharm. 70 (1898), 492. Bedenkt man, wie schwer die dickflüssige Phosphorsäure aus dem zähen Cincol-Phosphorsäurekuchen quantitativ zu entfernen ist, so kann man auch dieser Abänderung kein Vertrauen entgegenbringen.

<sup>1)</sup> Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1907, 30,

<sup>&</sup>quot;) Bericht von Schimmel & Co. Oktober 1997, 51; Wiegand n. Lehtmann, Chem. Ztg. 32 (1908), 109; Bericht von Schimmel a Co. April 1998, 44.

Man verfährt folgendermaßen: 10 ccm Öl werden in einem 100 ccm fassenden Cassakölbehen (Fig. 75 S. 602) mit so viel 50-prozentiger Resorcinlösung versetzt, daß das Kölbehen zu etwa is gefüllt ist, Die Vischung wird 5 Minaten lang tüchtig durchgeschüttelt, die nicht in Reaktion getretenen Anteile des Öls durch Nachfüllen von Resoreinlösung in den Kolbenhals gebracht und durch öfteres Drehen und Beklopfen des Cassiakölbehens dafür gesorgt, daß auch die an den Gefäßwandungen haftenden Öltropfen an die Oberfläche steigen. Nachdem sich die Resoreinlösung vollständig geklärt hat, was meist erst nach mehreren Stunden der Fall ist, fiest man das abgeschiedene Ölvolumen ab und findet durch Suntraktion desselben von 10 den Cineolgehalt des angewandten Öls, der dann durch Multiplikation mit 10 in Volumprozenten ausgedrückt wird. Sehr eineofreiche Öle verdünnt man zweckmäßig vorher mit dem gleichen Volumen Terpentinöl, da nas Cincolresorcin sonst bisweilen auskristall siert, sodaß die ganze Flüssigkeit erstarrt und die Bestimmung vereitelt wird.

In der vorstehenden Form ist das Verfahren nur bei solchen Ölen anwendbar, die neben Cincol keine nennenswerten Mengen sauerstoffhaltiger Körper (Alkohole, Aldehyde) enthalten, da das Resorcin letztere ebenfalls löst und die Resultate dann zu hoch ausfallen. In allen anderen Fällen nimmt man die Bestimmung nicht mit dem ursprünglichen Öl vor, sondern mit der Cineol-Fraktion. Zu diesem Zwecke werden 100 ccm Öl aus einem Ladenburg schen Dreikugelkolben (Fig. 71, S. 585) in der Weise destilliert, daß in der Sekunde etwa ein Tropien fällt. Die zwischen 170 und 190" siedenden Anteile, die das gesamte Cineol des Ols enthalten, werden gesondert aufgefangen und dem Volumen nach bestimmt. Man ermittelt sodann den Cineolgehalt dieser Fraktion in der oben beschriebenen Weise und rechnet ihn auf das ursprüngliche Öl um. Wiegand und Lehmann stellten an entsprechend gewählten Gemischen von bekanntem Cincolgehalt fest, daß hierbei Fehler von höchstens 2" vorkommen.

Stehen nur kleine Mengen Öl zur Verfügung, so kann man auch so verfahren, daß man das Cineol als feste Resorcinverbindung abscheidet und letztere zersetzt. Bei einiger Übung lassen sich auch auf diese Weise annehmbare Werte erhalten, wenn auch nicht immer mit gleicher Sicherheit wie nach der

eben beschriebenen Fraktionierungsmethode. Vorzuziehen ist sie auf alle Fälle der Phosphorsäuremethode, da das Additionsprodukt mit Resorcin bedeutend beständiger ist als das mit Phosphorsäure.

10 ccm Öl werden mit 20 ccm 50-prozentiger Resorcinlösung vermischt und die — ev. nach Zusatz von etwas festem Cmeolresorcin — enstandene Kristallmasse zu einem gleichförmigen Brei verrührt. Sodann wird scharf abgesaugt und zur Entfernung der letzten Ölspuren zwischen Filtrierpapier abgepreßt. Der Preßkuchen wird in einem Becherglase unter vorsichtigem Erwärmen mit Alkalifauge zersetzt und die Flüssigkeit schließlich quantifativ in ein Cassiakölbehen gebracht, wobei man sich eines Trichterenens mit langem, bis zum Boden des Kölbehens reichenden Rohr bedient. Nach dem Auffüllen wird das Volumen des abgeschiedenen Cincols abgelesen und durch Multipfikation mit 10 der Gehalt in Volumprozenten festgestellt.

Das zur Bestimmung verwendete Resorein kann wieder regeneriert werden, indem man die vorher von dem nicht in Reaktion getretenen Öl getrennte Lösung mit Wasserdampf behandelt, wobei das Cineol überdestilliert. Die zurückbleibende Resoreinlösung wird eingedampft; das so wiedergewonnene Resorein kann zu neuen Bestimmungen benutzt werden.

Blausäurebestimmung. Der qualitative Blausäurenachweis wurde sehon auf S. 551 besprochen. Quantitativ bestimmt man die Säure am besten auf gewichtsanalytischem Wege: Etwa I g Öl wird genau abgewogen und in der 10- bis 20-fachen Menge Alkohols gelöst. Die Lösung versetzt man zunächst mit 10 g chlorfreier alkoholischer Ammoniaklösung, um das Phenyloxyacetonitril aufzuschließen, da sonst nur ein Teil der vorhandenen Blausäure bestimmt werden würde?). Nach kurzem Stehen fügt man eine wäßrige Lösung von Silbernitrat huzu und säuert unt Salpetersäure an?). Nachdem sieh die Flüssigkeit

<sup>7</sup> Kremers u. Schreiner, Pharm. Review 14 (1890), 195.

<sup>3)</sup> Bei starkem Blausäuregehalt scheidet sich aus der ammoniakalischalkoholischen Lösung auf Zusatz von Sübernitzat sehr hald en ienmissallinischer Niederschlag von Süberdyand-Ammoniak, NH AgCN, aus. Um dem zuvorzukommen, muß das Ansäuern mit Salpetersäure unanstreibar nach Zusatz der Silbernitratiosung geschehen.

geklärt hat, sammelt man das Cyansilber auf einem getrockneten und gewogenen Filter, wäscht es sorgfältig mit Wasser aus und trocknet es bei 100" bis zum konstanten Gewicht. Hat man s Gramm Öl angewandt und a Gramm Cyansilber gefunden, so ergibt sich der Prozentgehalt des Öles an Blausäure aus folgender Formel:

Bequemer, aber weniger genau, weil die Endreaktion nur schwierig mit der nötigen Sicherheit zu erkennen ist, ist die Vielhabersche') maßanalytische Bestimmungsmethode. Das für Bittermandelwasser häufig angewandte Liebigsche Verfahren ist beim Öle ganz unbrauchbar.

Die Bestimmung geschieht tolgendermaßen: Eine genau gewogene, ca. 1 g betragende Menge Öl wird mit etwa 10 ccm Wasser angeschättelt und zur Spaltung des vorhandenen Cyanhydrins mit etwas frisch gefälltem Magnesiumhydroxyd versetzt. Nach Zusatz von 2 bis 3 Tropfen 10-prozentiger Kaliumehromatlösung titriert man langsam mit be Normal Silberlösung – unterfortwährendem Schütteln, um das Öl in innige Berührung mit der Mischung zu bringen –, bis die rote Farbe des Silberchromats das Ende der Reaktion anzeigt. Jedes cem be Normal-Silbernitratiösung entspricht 0,0027018 g Blausäure. Den Prozentgehalt ermittelt man nach der Formel:

Hierbei bedeutet b die Anzahl der verbrauchten com bie Normal-Silbernitratiosung und s die zur Bestimmung verwendete Ölmenge in Grammen.

Für die Praxis dürfte die maßanalytische Methode im allgemeinen genügen. Sie ist von der amerikanischen Pharmakopöe (U. S. Ph.) zur Feststellung des Blausäuregehalts von Bittermandelöl aufgenommen worden. Die U. S. Ph. gibt als Faktor 0,002684 an. Die Unterschiede rühren daher, daß bei obiger Berechnung die Atomgewichte auf O. 16 bezogen sind, während die U. S. Ph. sie auf H. 1 bezieht.

Auf eine von Runne") veröffentlichte kritische Besprechung aller zur Bestimmung von Blausäure in Bittermandelwasser vorgeschlagenen gewichts- und massanalytischen Methoden se des Interesses wegen aufmerksam gemacht.

Senfölbestimmung. Den Gehalt an Senföl kann man entweder dadurch ermitteln, daß man es als Thiosinamin zur
Wägung bringt, oder besser durch Umsetzung mit ammoniakalischer Silberlösung, wobei ebenfalls intermediär Thiosinamin
entsteht, das dann aber gleich, unter Abscheidung von Schwetelsilber, weiter zerlegt wird. Im letzteren Falle unterscheidet man
wieder eine gravimetrische Bestimmung (Wägung des ausgeschiedenen Schwefelsilbers) und eine Utrimetrische (Verwenung
von 'n Normal-Silbernitratiosung und Zunücktitrieren des übersehüssigen Silbernitrats). In der Praxis ist fast nur dieses titrimetrische Verfahren im Gebrauch, doch so len der Vollständigkeit wegen auch die beiden anderen Methoden hier beschrieben
werden.

Thiosinaminmethode"). Schüttelt man 3 g Senföl und 3 g Weingeist mit o g Ammoniakflüssigkeit in einem Kölbehen zusammen, so klärt sich das Gemisch nach einigen Stunden in der Kälte (rasch bei 50") und gibt gewöhnlich ohne Färbung Kristalle von Thiosinamin. Von den Kristallen gieße man die gelbe Mutterlauge ab und dampfe letztere nach und nach auf dem Wasserbade ein, indem man erst dann wieder eine neue Menge Flüssigkeit zugibt, wenn der Ammoniakgeruch verschwunden ist. Alsdann bringe man auch die Kristalle in das Abcampfschälchen und erwärme dieses, nachdem man auch den letzten Inhalt des Kölbehens noch mit Weingeist in das Schälchen gegespült hat, auf dem Wasserbade, bis keine Gewichtsabnahme mehr stattfindet. Das in dieser Weise erhaltene, 3,25 bis höchstens 3,5 g (entsprechend einem Gehalt von 92,6 bis 100" -Isothiocyanallyl) betragende Th'osinamin ist nach dem Erkalten eine bräunliche, bei 70" schmelzende Kristallmasse mit lauchartigem, durchaus nicht scharfem Geruche. In 2 Teilen warmen Wassers löst sich die Masse zu einer blaues Lackmuspapier nicht

<sup>9</sup> Apolitiker Zig, 24 (1909), 288, 297, 306, 314, 325, 333, 344, 456.

<sup>3</sup> Vorschrift des Deutschen Arzneibuchs III, 1890.

verändernden Flüssigkeit von etwas bitterem, nicht nachhaltigem Geschmacke auf.

Zu beachten ist, daß hierbei etwa vorhandener Schwefelkohlenstoff mit als Thiosinamin bestimmt wird, da er mit Ammoniak nach der Gleichung reagiert:

CS<sub>2</sub> ! 4NH<sub>1</sub> (NH<sub>1</sub>) SCN (NH<sub>1</sub>),S Schweielkohlenstoff Ammoniak Rhodinanmonium Schweielanni-omum and die entstehenden Produkte beim Eindampfen größtenteils im Rückstande bleiben. Beträgt dieser mehr als 3,5 g, so ist ein unzulässiger Schwefelkohlenstoffgehalt wahrscheinlich, besonders wenn die Masse nach Schwefelammonium riecht.

Berechnen lässt sieh der Prozentgehalt an Isothiocyanallyl nach der Formel:

a · 85,34

S

Hierbei bedeutet a die gefundene Thiosinaminmenge und s die angewandte Senfölmenge in Grammen.

Kremel<sup>1</sup>) hat vorgeschlagen, Ammoniak von bestimmtem Gehalt zu verwenden und die zur Thiosinaminbildung nicht verwendete Menge durch Titrieren mit Halbnormalsäure zu ermitteln. Über die Brauchbarkeit dieser Methode scheinen praktische Erfahrungen nicht vorzuliegen.

Bestimmung mit ammoniakalischer Silberlösung.

a) Titr'metrische Methode. Etwa 5 g (genau gewogen) einer Lösung von 1 g Senföl in 49 g Spiritus werden in einem 100 cem fassenden Meßkolben mit 50 cem ½ Normal-Silbernitratlösung und 10 cem Ammoniakflüssigkeit (d<sub>10</sub>, 0,960) versetzt, der Kolben mit einem als Rückflußkühler dienenden, 1 m langen Steigrohr versehen und 1 Stunde lang auf dem lebhaft siedenden Wasserbade erbitzt. Sodann kühlt man auf Zimmertemperatur ab, füllt mit Wasser bis zur Marke auf, schüttelt durch und filtriert. 50 cem des Filtrats werden nach Zusatz von 6 cem Salpetersäure (d<sub>1</sub>, 1,153) und etwas Ferriammoniumsulfatlösung mit ½ Normal-Rhodanammoniumlösung titriert, bis eben bleibende Rotfärbung eintrat. Um die im ganzen in Reaktion getretene Menge Silberlösung zu erfahren, ist die Anzahl der verbrauchten eem Rhodanammoniumlösung zu verdoppeln und das Produkt von 50 zu subtrahieren.

b Pharm. Post 21 (1888), 828.

Haben's Gramm der alkoholischen Senföllösung a cem 1 m Normal-Silbernitratlösung verbraucht, so ist der Prozentgehalt des Öles an Isothiocyanallyl

a · 24,78

Der hierhei sich abspielende Prozeß ist folgender: Zunächst entsteht durch Einwirkung von Ammoniak auf Senföl Thiosinamin:

NHC, H,

CSNC, Ha -- NH. C:S

NH.

letzteres wird durch Silbernitrat in ammoniakalischer Lösung in Allyleyanamid und Schwefelwasserstoff gespalten:

 $NHC_8H_5$ 

C:S CNNHC,  $H_a + H_2S$ .

NH.

Der Schwefelwasserstoff verbindet sich mit dem vorhandenen Silberoxyd zu Ag. S.

Im Zusammenhang läßt sich der Prozeß durch nachstehendes Formelbild veranschaulichen:

 $\mathsf{CSNC}_{\mathfrak{g}}\mathsf{H}_{\mathfrak{g}} + 3\mathsf{NH}_{\mathfrak{g}} + 2\mathsf{Ag}\mathsf{NO}_{\mathfrak{g}} - \mathsf{Ag}_{\mathfrak{g}}\mathsf{S} - \mathsf{CNNHC}_{\mathfrak{g}}\mathsf{H}_{\mathfrak{g}} + 2\mathsf{NH}_{\mathfrak{g}}\mathsf{NO}_{\mathfrak{g}}.$ 

Das Prinzip dieser Methode stammt von E. Dieterich), der jedoch die Bestimmung gravimetrisch durch Wägung des Schwefelsilbers vornehmen ließ (s. u.). Gadamer") übertrug sie dann auf die Maßanatyse. Entsprechend der Dieterichschen Vorschrift wurde die Mischung aber nicht erwärmt, sondern blieb 24 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur stehen. K. Dieterich") sowohl wie Firbas") machten darauf aufmerksam, daß die Umsetzung des Thiosinamins mit Silbernitrat nach 24-stündigem Stehen in der Kälte noch nicht vollständig ist, und daß nur dann richtige Werte erhalten werden, wenn man die Mischung nach dem

<sup>9</sup> Helfenberger Annalen 1886, 50.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Arch, der Pharm, 237 (1899), 110. Vgl., auch Arch, der Pharm, 246 (1908), 59 Ann. 2.

<sup>2)</sup> Pharm. Zig. 45 (1950), 768.

<sup>5</sup> Zeitschr, d. allg. österr, Apoth, Var. 58 (1904), 222,

Stehen noch einige Zeit erwärmt. Kuntze¹) stellte später fest, daß bei gewöhnlicher Temperatur neben Schwefelsilber stets mehr oder weniger von der Silberverbindung des Allylsulfocarbaminsäureäthylesters entsteht, wobei für 1 Mol. Senföl 1 Atom Silber in Betracht kommt, während zur Bildung des Schwefelsilbers für 1 Mol. Senföl 2 Atome Silber erforderlich sind. Die Folge davon ist, daß man weniger Silbernitratlösung gebraucht als bei vollständiger Umsetzung und daß mithin die Resultate zu niedrig austallen.

Vermieden wird die Ausscheidung von Thiourethansilber dadurch, daß man bei höherer Temperatur arbeitet und zwar erhält man nach Kuntze die besten Resultate, wenn man wie oben angegeben verfährt und die Mischung sogleich I Stunde lang auf dem Wasserbade erhitzt. Eine Reduktion der Silberlösung beim Kochen mit Alkohol ist nach den von Kuntze angestellten Versuchen nicht zu befürchten.

b) Gravimetrische Methode. Wie schon erwähnt, rührt die Bestimmung des Isothioevanallyls mit ammoniakalischer Silberlösung von E. Dieterich (loc. e't.) ber, der aber den Gehalt dadurch feststellt, daß er das abgeschiedene Schwefelsilber zur Wägung bringt. K. Dieterich ) hat das Verfahren später etwas modifiziert. Man verlährt zunächst genau wie bei der titrimetrischen Methode, nur braucht man natürlich keine eingestellte Silberlösung anzuwenden. Nachdem sich der Niederschlag gut abgesetzt hat, sammelt man ihn durch Filtrieren der heißen Flüssigkeit auf einem vorher nacheinander mit Ammoniak, heißem Wasser, Alkohol und Äther gewaschenen, getrockneten und gewogenen Filter, wäscht ihn mit heißem Wasser lege artis aus, verdrängt die wäßrige Flüssigkeit mit starkem Alkohol und diesen wieder mit Äther. Der so behandelte Niederschlag wird bei ca. 80" bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Der Prozentgehalt des Öles an Isothiocyanallyl ergibt sich aus der Formel: a 39.995

-

a Menge des gefundenen Schwefelsilbers in Grammen,

s - angewandte Senfölmenge in Grammen.

<sup>5</sup> Arch. der Pharm. 246 (1908), 58.

<sup>&#</sup>x27;i Helfenberger Annalen 1900, 182.

Nach Kuntze (loc. cit.) sell man bei dieser Methode auch dann brauchbare Werte erhalten, wenn man die Mischung ohne zu erwärmen 24 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur stehen läßt. Obgleich, wie oben angeführt, unter diesen Umständen neben Schwefelsilber auch Thiourethansiber entsteht, so ist das doch nur von unbedeutendem Ernluß auf das Resultat, da die Molekulargewichte dieser beiden Verbindungen (248 und 252) nahe beieinander liegen. Wie wir gesehen haben, können bei der titrimetrischen Methode dadurch erhebliche Fehler zu stande kommen.

Prüfung auf Chlor. Eine bei der Untersuchung von Bittermandelöl und Kirschlorbeeröl, sowie verschiedenen Präparaten wichtige Prüfung ist die auf das Vorhandensein gechlorter Produkte. Während es sich bei den beiden Öfen darum nandelt, etwaige Verfälschungen mit dem gewöhnlichen teelmischen Benzaldehyd nachzuweisen, soll uns diese Prüfung bei den betreftenden Präparaten über deren Reinheitsgrad Auskunft geben. Die hauptsächlichsten hierhergehörigen Verbindungen sind Benzylaktolol. Benzaldehyd, Phenylacetaldehyd, Zimtaldehyd, synthetischer Campher und Benzylacetat

Sogenannte Beilsteinsche Probe. E'n an einem Platndraht befestigtes Kupferoxydstückehen wird mit dem Öl beleuchtet und in den äußeren Teil einer Bunsenflamme gehalten. Sobald der Kohlenstoif verbrannt ist, beobachtet man bei Gegenwart von Chlor eine grüne bis blaugrine Färbung der Flamme, die durch verdampfendes Chlorkupfer verursacht wird und deren Intensität und Dauer von der Menge des Chlors abhängt.

Kalkprobe. Das zu prüfende Öl wird untig mit etwa der zehnfachen Menge chlorfreien gehrannten Marmors ) verrieben und die Mischung einige Zeit schwach im Tiegel geglüht. Etwa vorhandenes Chlor wird hierbei an Calcium gebunden. Man löst in Salpetersäure und prüft die filtrierte Lösung in der üblichen Weise mit Silbernitrat.

Verbrennungsmethode"). Sie besteht darin, daß man das betreffende Öl verbrennt und die Verbrennungsprodukte auf Sa zsäure prüft. Ein etwa 5 % em großes, fidibusartig zusammengefaltetes Stück Filtrierpapier wird mit dem Öle getränkt, der

Statt des Marmois kann man auch chlorfreje calcinierte Soda ver wenden.

<sup>)</sup> Vgl. Bericht von Schimmel & Co. April 1890, 99 and Oktober 1901, 57:

Überschuß an letzterem abgeschleudert und das Papier in eine kleine Porzellanschale gebracht, die in einer größeren von etwa 20 cm Durchmesser steht. Man zündet das Papier an und stürzt schnell ein bereit gehaltenes, etwa 2 Liter fassendes, innen mit destilliertem Wasser befeuchtetes Becherglas darüber. Die Größenverhaltnisse müssen so gewählt sein, daß der Rand der größeren Schale den des Becherglases noch etwas überragt. Nach dem Erlöschen der Flamme läßt man das Becherglas noch eine Minute darüber und spült sodann die Verbrennungsprodukte, die sich an den teuchten Wandungen des Becherglases niedergeschlagen haben, mit wenig (10 ccm) destilliertem Wasser auf ein Filter. Das mit einigen Tropfen Salpete säure angesäuerte Filtrat muß auf Zusatz von Silbernitratlösung klar bleiben.

Diese Methode hat sich speziell be' der Untersuchung von ätherischen Öfen vorzuglich bewährt, selbst die geringsten Spuren von Chlerverbindungen sind hiermit noch zu erkennen. Der Sicherheit wegen mache man aber stets die Gegenprobe mit einem reinen Destillat da Täuschungen vorkommen können, wenn das Wasser und die Gefäße nicht vollständig frei von Salzsäureverbindungen sind. Vor der Kalkprobe hat sie den Vorzug, bequemer ausführbar zu sein, besonders dann, wenn man viele Öle zu prüfen hat.

Bei blausäurehaltigen Ölen kann unter Umständen die Blausäure zu Iritimern Veranlassung geben, indem inverbrannte Blausäure von den Verbrennungsprodukten untgerissen und von dem an der Innenwandung des Becherglases befindlichen Wasser aufgenommen wird. Bei der Prüfung mit Silbernitrat tritt dann auch bei reinen Ölen eine Trübung ein, die aber nicht durch AgCl, sondern durch AgCN hervorgerufen ist. Zum Unterschied von AgCl verschwindet die durch AgCN verursachte Trübung, wenn man die Flüssigkeit vorsichtig bis nabe zum Sieden erwärmt.

Während die Verbrennungsmethode bei Ölen wesentlich empfindlicher ist und viel zuverlässigere Resultate gibt als die Beilsteinsche Probe, soll sich nach Stephan') zur Prüfung des künstlichen Campners auf Chlor die letztere besser eignen.

Die quantitative Bestimmung vorhandenen Chlors kann nach der bekannten, von Carius angegebenen Methode erfolgen.

<sup>3</sup> Vgl. Lohmann, Berichte d. deutsch. pharm. Ges. 19 (1969), 222.

Eine bestimmte Menge des Öles wird mit rauchender Salpetersäure bei Gegenwart von Silbernitrat im Einsehmelzrohr erhitzt und das dabei gebildete Chlorsilber gewogen.

## Der Nachweis einiger häufig vorkommender Verfälschungsmittel.

Terpentinöl. Als das am meisten angewandte Verfätschungsmittel ist das Terpentinöl anzusehen. Häufig kann es durch seinen charakteristischen Geruch erkannt werden, vornehmlich bei Ölen, die kein Pinen, das ja den Hauptbestandteil des Terpentmöls bildet, enthalten. Im allgemeinen bewirkt seine Gegenwart Veränderungen des spezifischen Cewichts, der Löslichkeit, der Siedetemperatur und des optischen Drehungsvermögens. Hierbei ist zu beachten, daß es sowohl rechts-wie linksdrehende Terpentinöle gibt.

Der strikte Nachweis von Terpentinöl in Ölen, die im reinen Zustande kein Pinen enthalten, wird durch die Isolierung und Kennzeichnung des Pinens geführt. Man fraktiomert die um fe@ siedenden Bestandteile heraus und stellt nach dem auf Seite 31. beschriebenen Verfahren das Pinennitrosochlorid sowie das Pinennitro benzylamin oder Pinennitrolpiperidin dar. Bei stark drehenden Fraktionen weist man das Pinen besser durch Oxydation zu Pinensäure nach (S. 313), da die Ausbeute an Nitrosochlorid um so geringer ist, je stärker das Pinen dreht.

Enthält ein Öl sehon an und für sich Pinen, so ist ein Terpentinölzusatz, durch den Vergleich der physikalischen Eigenschaften der niedrigst siedenden Fraktion des verfälschten mit dem entsprechenden Anteil eines reinen Öls zu erkennen. Ein Beispiel hierfür bietet der Nachweis von Terpentinöl im Rosmarinöl. (Siehe dieses.)

Cedernholz-, Copaiva- und Gurjunhalsamöl. Diese drei Öle gehören wegen ihrer Billigkeit und ihres schwachen Geruchs zu den beliebtesten und gefährlichsten Verfälschungsmitteln. Sie lassen sich aber durch ihre von vielen ätherischen Ölen stark abweichenden physikalischen Eigenschaften, nämlich die Schwerlöslichkeit in 70- bis 90-prozentigem oder noch stärkerem Alkohol, das hohe spez. Gewicht (über 0,900), die oberhalb 250° liegende Siedetemperatur und endlich durch ihr Drehungsvermögen in den meisten fällen ohne Schwierigkeiten erkennen.

Alle drei Öle drehen mehr oder weniger stark nach links. Bei Copaivabalsamöl fiegt der Drehungswinkel  $a_0$  zwischen 7 und  $\cdot$  35°°), bei Cedernholzöl zwischen — 25 und — 44° und bei Gurjunbalsamöl zwischen — 35 und — 130°°(!).

Auf chemischem Wege lassen sich bis jetzt nur Cedernholzund Copaivabalsamöl nachweisen. Zu diesem Zwecke wird das Ölder fraktionierten Destillation unterworten und die um 260° siedende Fraktion genauer untersucht. Das im Cedernöl enthaltene Cedren läßt sich durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in Acetonlösung in ein bei 160° schmelzendes Glykol, C<sub>15</sub> H<sub>21</sub>O<sub>2</sub>, überführen, während das im Copaivabalsamöl vorhandene Caryophylten als Caryophyllenhydrat (Smp. 94 bis 96°, siehe S. 351) charakterisiert werden kann. Für den Nachweis von Gurjunbalsamölist vie leicht eine Beobachtung von Deussen und Philipp") verwertbar, wonach die bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Acetonlösung entstehenden indifferenten Anteile eine bei 12 mm zwischen 170 und 180° siedende Fraktion enthalten, die ein bei 234° schmelzendes Semicarbazon, C<sub>10</sub> H<sub>21</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub> liefert,

Alkohol. Der Zusatz von Alkohol zu einem ätherischen Öle hat immer die Erniedrigung des spezifischen Gewichts zur Folge. In Wasser fallende Tropfen eines spiritushaltigen Öles bleiben nicht klar und durchsichtig, wie dies bei reinen Ölen der Fall ist, sondern werden undurchsichtig und milchig getrübt,

Zum direkten Nachweis des Alkohols erhitzt man das verdächtige Öl bis zum beginnenden Sieden!), fängt die zuerst übergegangenen Tropfen in einem Reagensglase auf und tiltriert, um mitgerissene Öltröpfehen zu entlernen, durch ein mit Wasser benetztes Filter. Das Filtrat macht man mit verdünnter Katilauge stark alkalisch und versetzt es, nach dem Erwärmen auf 50 bis 60°, mit einer Lösung von Jod in Jodkalaun, bis zur bleibenden Gelbfärbung. Bei Gegenwart von Alkohol scheiden sich nach einiger Zeit auf dem Boden der Flüssigkeit Kriställehen von Jodoform ab.

<sup>2</sup> Mrikanische Copaivabalsamöle deren Gegenwart durch den Nachweis von Cadinen (Siehe S. 340) ersannt werden kann, sind rechtsdrehend; nach den bisherigen Beobachtungen liegen die Weite zwischen 16/50′ und 22/26′. Auch sollen rechtsdrehende Gurpinbalsamöle vorkommen.

Fliebigs Annalon 309 (1909), 56

<sup>3</sup> Durch Lewärmen auf dem Wasserbade wird nicht aller Spriftus ausgetrieben.

Zu beachten ist hierbei, daß auch andere Körper, wie Aldehyde. Aceton und Essigäther unter den angegebenen Bedingungen lodoform geben.

Größere Mengen von Alkohol lassen sich aus ätherischen Ölen mit Wasser ausschütteln, aus dem der Alkohol wieder durch Destillation ausgetrieben und durch die "odoformreaktion nachgewiesen werden kann. Nimmt man die Ausschüttlung in einem graduierten Zylinder vor, so entsprient die Zunahme der Wasserschicht ungefähr der Menge des Alkohols.

Statt Wasser verwendet man besser Kochsalzlösung oder Glycerin, weil bei diesen die beiden Schichten sich besser trennen, und eine genauere Ablesung möglich ist.

Die Größe des Alkoholgehalts kann man auch annähernd berechnen, wenn man das spezifische Gewicht des Öls vor und nach dem Ausschütteln mit Wasser bestimmt. Bezeichnet

d das spezifische Gewicht des Öls (bei 15"),

D das spezifische Gewicht des mit Wassser ausgeschüttelten Öls, und

s das spezifische Gewicht des A kohols!), so ergibt sich der Spiritusgehalt des Öfs in Prozenten aus der Formel:

 $\frac{(D-d)\cdot 100}{D-s}.$ 

Wie bereits auf S. 620 erwähnt wurde, fäßt sich der Alkoholgehalt eines Öls, das selbst keine Methylzahl gibt, durch die Zeiselsche Methoxylbestimmungsmethode quantitativ bestimmen.

Fettes Ö1. Mit lettem Öl versetzte ätherische Öle hinterlassen beim Verdunsten auf Papier einen dauernden Fettlieck. Bei hochsiedenden und schwerflüchtigen ätherischen Ölen bleiben jedoch manchmal ähnliche Rückstände, die zu Täuschungen Veranlassung geben können. Fettes Öl ist unlöslich in 90-prozent gem Alkohol?). Zur Trennung des fetten Öls vom ätherischen destilliert man letzteres mit Wasserdampf ab oder entfernt es durch Ver-

Die spezifischen Gewichte der verschiedenen Spiritusstärken sind auf S. 586 angegeben.

<sup>7</sup> Nur Rizmusól főst sich in 90-prozentigem Alkohol, ist aber unföslich in 70-prozentigem sowie in Petroläther. Erwahnt sei auch, daß Rizm sof sehwach aktiv ist, m. etwa. 5".

dunsten in einem offenen Schälchen auf dem Wasserbade, wobei zu berücksichtigen ist, daß manche ätherische Öle, wie Bergamott-, Citronen-, Pomeranzen-, Anis- und Sternanisöl, auch wenn sie nicht verfälscht sind, einen Rückstand von mehreren Prozenten hinterlassen; dasselbe ist bei verharzten Ölen der Fall.

Qualitativ weist man im Rückstande das Fett durch Erhitzen mit Kaliumbisulfat im Reagensglase nach. Stechende Dämpfe von Aerolein zeigen seine Gegenwart an. Beim Entzünden des Rückstandes auf einem Platinblech wird der charakteristische Geruch von angebranntem Fett wahrnelmoar.

Da die fetten Öle zwischen 180 und 200 liegende Verseifungszahlen geben, so kann die Menge des Fettzusatzes entweder im Öle selbst oder im Destillationsrückstande durch Verseifen annähernd quantitativ bestimmt werden.

Mit Kokosfett verfälschte Öle erstarren ganz oder teilweise im Kältegemisch. Kokosfett ist im Canangaöl, Citronellöl und Palmarosaöl angetroffen und auf diese Weise ermittelt worden.

Mineratöl, Petroleum. Mineratöl, Paraffinöl, Kerosen, Petroleum und Petroleumfraktionen sind in Alkohol unlöslich und deshalb in ätherischen Ölen ohne Schwierigkeit nachzuweisen; außerdem sind sie meist durch ihr niedriges spezifisches Gewicht zu erkennen. Mit Mineratöl versetztes Palmarosaöl löst sich nur zum Teil in 70-prozentigem Alkohol. Behandelt man den unlöslichen Rückstand nacheinande mit 90-prozentigem und absolutem Alkohol, so bleibt ein Öl zurück, daß sich zwar anfangs mit konzentrierter Schwefelsäure oder Salpetersäure bräunt, in der Hauptsache aber gegen diese Säuren, ebenso wie gegen Alkalien, beständig ist und beim Verseiten mit alkoholischem Kali keine Verseifungszahl gibt.

Der Siedepunkt der Minera öle ist verschieden. Die Kohlenwasserstoffe des Brennpetroleums sieden ziemlich gleich mit den Terpenen. Niedriger siedende Fraktionen werden zuwellen zur Verfälschung des Terpentinöls benutzt. Höher, etwa um 250" siedendes Mineralöl ist im Citronellöl und im Gingergrasöl aufgefunden worden. Die Petroleumfraktionen von niedrigem Siedepunkt sind mit Wasserdampf leicht flüchtig, die höheren jedoch nicht oder nur sehr wenig.

En Verfahren zur quantitativen Bestimmung von Mineralölbesteht darin, daß man das nach dem Wegoxydieren des atherischen Öls mit rauchender Salpetersäure Übrigbleibende wiegt, wie es bei Terpentinöl beschrieben ist. Nach Herzfeld') eignet sich zum Abscheiden des Wineralöls konzentrierte Schwefelsäure besser als Salpetersäure, doch sind hierüber die Meinungen der einzelnen Autoren sehr geteilt. (Näheres hierüber siehe im zweiten Bande bei Terpentinöl). Zu bemerken ist, daß einige ätherische Öle, wie Rosenöl, Kamillenöl, Neroliöl und andere, größere oder kleinere Mengen von Paraffinen als natürliche Bestandteile enthalten.

Chloroform. Dieser Körper, der einige Male in ätherischen Ölen (z. B. im Cognacöl) aufgefunden worden ist, läßt sich durch Destillation auf dem Wasserbade isolieren und durch die Isonitrilreaktion nachweisen. Diese besteht darin, daß man eine kleine Menge des verdächtigen Destillats mit einigen Tropten Anilin und alkoholischer Ätznatronlösung zusammenbringt und gelinde erwärmt. Bei Gegenwart von Chloroform entstehen die äußerst wicerwärtig und betäubend riechenden Dämpfe des Isobenzonitrils.

Zusätze zur Erhöhung des Estergehalts. Die Bewertung mancher Öle, wie z. B. Bergamottöl und Lavencelöl, nach ihrem Estergehalt hat verschiedentlich dazu geführt, solchen Ölen zur scheinbaren Erhöhung des Estergehalts andere, billigere Ester oder auch organische Säuren zuzusetzen. Beobachtet wurden von derartigen Zusätzen bisher Benzoesäure, Salicylsäure, Ölsäure, Diäthylsuccinat, Triäthyleitrat, Glycerinmenoacetat, Äthyltartrat und Terpinylacetat.

Die Säuren geben sich durch die Erhöhung der Säurezahl zu erkennen, die bei den meisten Ölen sehr gering ist. Aus diesem Grunde wurde auch sehon S. 590 darauf hingewiesen, daß es zweckmäßig ist, Säure- und Esterzahl der Öle getrennt zu bestimmen. Abscheiden lassen sich die Säuren dadurch, daß man das betreffende Öl mit verdünnter Sodalösung ausschüttelt, letztere vom Öle trennt und dann mit einer Mineralsäure zersetzt.

Der Nachweis der Ester geschieht auf verschiedene Weise. Meist verfährt man derart, daß man das Öl fraktioniert, die in Frage kommende Fraktion verseift und die Komponenten zu charakterisieren versucht, doch wendet man außerdem je nach

<sup>)</sup> Zeitschr, I, öff, Chem. 9 (1903), 454. Nach Chem. Zentralbl. 1904, I, 548.

der Art des Esters noch besondere Methoden an; so führt beispielsweise eine fraktionierte Verseifung zur Entdeckung von etwa zu gesetztem Terpinylacetat. Infolge der hohen spezifischen Gewichte der zum Verfälschen gebrauchten Ester machen sich derartige Öle in vielen Fällen sehon durch ihre erhöhte Dichte verdächtig. Einzelheiten über Verfälschungen dieser Art finden sich im zweiten Bande dieses Werkes bei den betreffenden Ölen.

Tabile !

zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkohulen der Formel C. B. H. O. C. H. O aus den vor und nach dem Acetylleren
gefundenen Versuifungszahlen. Sow. Enngestern illeser Alkohole.

	4_	11,.0			<u>.</u> H	ای،	
	1 41 11	Year	yeare e	Pr. 1, 1 31	4 ,	ž uná At	£
1	11,15	2,25	0.39	Al pa	A 25	11,3%	1
2	0,76	1 11	11, 15	4.75	15.76	4.3	
1	Lini	18.50	11,8%	1.00	(1 % <u>5</u>	. * es [	k.
1	1,40	1.17	1.10	1,11	1.11	1 5 1	1
)	1,70	: Ai	1, 55	1 4 2	7. 4	1 40	'n
	; { ()	1,5%	1,00	2.12	1,47	0.7	4
	2.15	, p. 13	1,41	2.17	1,1,4	1, 1,	~
	1.80	2,394	1, 47	250	1 2	<u>- 1                                   </u>	5
· F	5.59	2,6%	2.49	3,15	E 1	751	1
l,	1, 10,1	4,7%	1, 7	1 64	3.740	7,51	1,3
	5.85	1,111	, ir,	i sus	116	1.57	11
N/L	4.34	1, 91	5 1.1	1,21	7. ya	1,17	1,7
;	4,50	i de	5.71	Egent	g	1,000	l l
1	j.sht	i, min	J 49.00	8,150	5,61	1,0×1	1.1
Ti.	11,217	4,1 1	4.17	5,90	1.79	W	ŧ
[p	1,57	i	1.5%	1,(8)	4,60	4,51	* m
1	والمرا	109	4,71	p (1)	1.71	4 %	1 ,
150	0, 55	4,-17	7.,52	r 24	1,,11	-14	18
(4)	ga,arīs	5.11	5, 501	P / 1	1. %	T T	<u>, 1</u>
4.1	//1+	a K <sup>4</sup>	1, 34	7 (17	i ai	e shire	1.0
1	7, 70	0,78	em."	(A)	+200	(-1	" !
JF	7,70	2,60	31 1 1	7,78	D-11	1.2.	1 .
23	500	21, 1.	fr Lu	5,1 ,	+ E1	A 1. 4	. h
24	気が	2,191	n.72	5,10	Contract	i be	all all
20	8.75	A1 16/59	1011	5,51	pro-16	111	
žn.	4,1,1	7 f a	7.58	-[-+.]	2.44	, ·5 <sub>E</sub> 1	_1
$I_1 =$	17,17	743	1 69	4.55	152	7,000	-
$\mathcal{L}^{2n}_{i}$	cl ·u¹	7,741	1,97	वं स्था	6,1	1 ***	
$\mathcal{L}^{(k,l)}$	ht fa	1.25	41.	15° 2' (	50g 1 s	÷	
(8.1	111 %	425	5,24	11 14;	m <sub>a</sub> . It	7, 1)	2 *

	$C_{10}$	$H_1, O$			Cinh	<sub>m</sub> O	
E. 7	See tal	Athohot.	Atkohol im mapr. Of	Acetat	Alkol ul	wall of	1.
31	10,85	8,53	8,73	10,96	8,64	8,84	ا ۋ.
32	F1,20	8,80	9,02	11,31	8,91	9,13	35
33	11,55	9,08	9,31	11,67	9, (4)	0,43	3.
3.4	11,90	0.35	9,59	12,02	9,47	4,72	3.
35	12,25	9,63	9,88	12,37	0,75	10,01	11
36	12,60	9,90	10,17	12,73	10,03	10,31	36
37	12,95	10,18	10,47	13,08	10,31	10,60	35
38	13,30	10,45	10,76	13,14	10,50	10,00	144
39	13,65	10,73	11,05	13,79	10,86	11,19	125
40	14,00	11,00	11,34	14,14	11,14	11,44	40
41	14,35	11,28	11,63	14,50	11,42	11,78	48
42	14,70	11,55	11,93	14,85	11,70	12,08	49
43	15,05	11,83	12,22	15,20	11,08	12,38	4.
44	15,40	12,10	12,51	15,56	12,26	12,08	44
45	15,75	12,38	12,81	16,01	12.54	12,97	4.
40	16,10	12,65	13,10	16,36	12,81	13,27	41,
47	16,45	13,93	13,40	16,62	(3,09	13,57	43
48	16,80	13,20	13,60	16,07	13,37	13,87	13
40	17,15	13,48	(3,00	17,32	13,65	15,17	45
50	[7,50	13,75	(4,29	17,68	43,93	14,47	54
51	17,85	14,03	14,58	18,03	14,21	14,77	5:
52	18,20	14,30	14,88	18,39	14,40	15,07	5.
53	18,55	14,58	15,18	44,81	14,76	14, 18	50
54	18,40	14,85	15,48	10.00	15,04	15,68	, j.
55	19,25	15,13	15,77	19,45	15,32	15,98	D.
56	14),[5()	15,40	16,07	19,80	15,60	10,28	J.
57	19,95	15,68	16,38	20, 5	15,88	16,59	57
58	20,30	15,95	16,68	20,51	16,16	16,89	54
59	20,65	16,23	16,38	20,86	10,44	17,20	.75
(M)	21,00	16,50	17,28	21,21	16,71	17,50	रभ
[%]	21,35	16,78	17,58	21,57	16,99	17,81	[5]
[2]	21.70	17,05	17,88	21,92	17,27	18, H	100
(%)	33702	17,33	18,18	22,27	17,55	18,42	Ŋ,
04	22,40	17,60	18,49	22,63	17,83	18,73	{z }
tij	22,75	17,88	18,79	22,98	18,11	19,04	Į^
ריים	23,13	18,15	19,10	23,34	18,39	19,34	171
67	23,45	18,43	(4,40	23,64	18,55	141,00	{1,
68	23,80	18,70	14,70	24,04	18,44	141,410	68
(47)	2-,15	18,08	20,01	24,40	19,22	20,27	4st
7(1	24,50	19,25	20,32	24,75	(4),56)	20,58	70

Tabelle 1

	Car	H <sub>2</sub> , 0			Call	. O	
. г	Acctu	Alashul	Afkaled in acspe, of	Agutat	Athahes	Alkahal_	E., 2
31	14,51	12.18	12,47	14,61	12,28	12,58	31
- 22	14,98	12.07	12,88	15,08	12,68	13,00	32
33	15,45	1300	1.3,29	15,55	13,08	13,41	33
34	15,91	13,35	13,71	16,02	13,48	13,83	34
35	16,38	1375	14,12	16,50	1,1,88	14,25	35
de	16.85	14,14	14,54	10,97	14,27	14,67	336
37	17,32	14,54	14,95	17,44	14,06	15,09	37
38	17,70	14,93	15,37	17,01	15,00	15,51	38
.30	18.25	15.42	15,78	18,38	15,46	15,93	34
40	18,71	1571	10,20	18,86	15,86	16,35	41
41	15/18	16/10	[15,62	10,33	16,25	16,77	+1
42	19,65	16.50	17,04	19,80	16,65	17,19	42
43	20,12	16.30	17,46	20,27	17,05	17,61	43
44	4(1,51)	17.48	17,88	20,74	17,44	18,04	-44
45	21,05	17 68	18,30	21,21	17,84	18,46	-1.
40	21,52	18.07	18.72	21,00	18,24	18,80	46
47	21,30	18 40	19,14	22,16	18,03	19,32	47
18	22, In	1835	14,56	22,63	10,03	19,74	45
40	22,43	14.25	19,48	23,10	19,43	20,17	40
$\ell_{\mathcal{A}}$	25,59	12104	20,41	25,57	19,82	20,59	56
51	20,86	20,03	20,83	24,04	20,22	21,02	5)
52	24,33	20.42	21,26	24,51	20,62	21,45	5.
53	24,50	20,82	21,68	21,00	21,01	21,88	134
54	25,26	21.21	22,11	25,4n	21,41	22,31	5-
55	25,7.4	21 00	22,34	25,03	21,81	22,74	.5.5
5n	26,20	55,00	22,90	20,40	22,20	23,17	.TN
57	20,07	22,30	23,39	26,87	22,60	23,61	.31
58	27,14	22,78	23,82	27,34	23,00	24,04	-53
50	27,61	23.17	24.25	27,81	20,39	24,47	54
(1,1)	28,07	23,57	24,68	28,29	23,79	24,91	(1)
of	28,54	23,96	25,11	28,76	24,19	25.34	-Įn
02	20,01	24,35	25.54	29,23	24,58	25,77	102
63	29,48	24,75	25,97	29,70	24,98	36,31	D-
64	20,05	25,14	26,41	30,17	25,48	30,05	[1.
65	30,41	25,53	26,84	30,64	25,77	27 (14)	195
on.	30,88	25,93	27,27	31,11	26,17	27,53	List)
(17	31,35	26, 32	27,71	31,59	26,57	27,97	į,
63	31,81	20,71	28,14	32,06	26,06	28,41	(2)
(54)	32,28	27,10	28,58	32,53	27,35	28.85	[Ae
70	32,75	27,50	29,02	33,00	27,75	29,20	70
		be afficeach		7		41	

Tabelle 1

	C <sub>Int</sub> 1	1,,0			$C_{\rm B}H$	η()	
L. Z	Acetat	Alkolmi	Athebral at maps Cl	As e1.15	Albagal	Manhot an	E. Z.
71	24,85	19,53	20,62	25,10	19,78	20,80	71
72	25,20	19,80	2(3,9.5	25,46	70,00	21,20	72
7.3	25,55	20,08	21,24	25,81	20,34	21,5	7.3
74	75, H	20,35	21,55	26,16	श्री,ली	21,83	11
75	24,25	20,63	21,85	26,52	20,80	32,14	1.0
76	36,(4)	20,90	33,10	20,87	2,17	22,45	70
77	26,95	21,18	22,47	27,22	2,45	22,77	77
78	27,30	21,45	22,78	27,58	2,73	23,08	78
79	27,65	21,73	23,09	27,4.5	22,01	23,30	70
80	28,00	22,00	23,40	38,30	22,24	25,73	80
81	28,45	22,28	23,72	28,64	22,56	24,02	81
82	28,70	22,55	24,03	38 'rJ-rJ	22,84	24,34	82
83	54/10	22,83	24,34	20,55	24,12	24,00	8.1
84	29,40	23,10	24,05	29,70	53,40	34.97	84
85	29,75	23,38	24,97	30,05	23,68	25,20	85
80	30,10	25,65	25,28	30,41	23,96	25,61	Sin
87	30,45	25,93	25,60	30,76	24,24	25,43	87
88	30,80	24,20	25/01	31.11	24.51	26,25	88
80	31,15	24,48	26,23	31,47	24,70	26,57	80
બં()	31,50	24,75	26.54	31,82	25,07	2e,89	धी(1
91	31,85	25,03	26,86	32,17	25,35	27.21	O.B.
92	32,20	25,30	27,18	32,53	25,63	27,53	02
93	32,55	25,58	27 49	32,88	25,01	27,85	47, 5
4).	32,00	25,85	27.81	33,24	26,10	28,17	9.4
45	33,25	26,13	28 13	33,59	30,40	28,44	Q.J.
the	33,60	26,40	28,45	33,94	26,74	28,62	r)-[-
97	33,95	26,68	28,77	34,30	27,412	<u>⊅</u> 11,14	13.7
98	34,30	26,95	50,00	34,65	27,30	247, 47	GK.
4)(1)	34,65	27,23	20,41	35,00	27,38	20,70	1)11
1400	35,00	27,50	29,73	45,46	27,8c	30,11	[તુપ્
101	35,55	27,78	30,05	35,71	28,14	.30,44	101
102	35,70	28,05	30,37	30,00	28, 11	.30,77	102
103	36,05	28,33	30,70	36,42	28,60	11,681	103
104	.30,40	28,60	31.02	30,11	28,97	11,42	[[]]
105	35,75	28,88	31 34	37.12	24,25	31.75	105
106	37,10	20,15	31.67	57,48	24,13	32,03	100
107	47,45	24,43	31 40	37,83	29,81	JZ,41	107
108	37,80	29,73	32/32	38,19	41/1/20	32,74	108
109	38,15	29,08	32 64	38,54	30,30	5.5,437	1 (10)
110	38,50	30,35	32.97	38,80	30,64	45, 14	1917

Tabelle 1

	Cis	H.O			$C_{1a}H$	, O	
r z	Acetai	Alkoltai	Alkehot in maps fil	Accust	Alkohot	Abindrel in saspical	L
71	34,22	27,89	29.46	33,47	28,15	29,73	71
7.2	33,69	28,28	2시 네)	33,94	28,54	30,17	72
73	34,15	28,67	30.34	34,41	28,94	30,61	7.3
74	34,62	20,07	30.78	34,80	29,34	31,00	74
75	35,09	29,46	31.22	35,36	29,73	31,50	75
70	35,56	29,85	वी का	35,83	30,13	31,95	70
77	36,03	30,25	32.10	36,30	30,53	32,40	77
78	35,40	30,64	32.54	36,77	30,92	32,84	78
79	Je up	31,03	32,48	37,34	31,31	33,24	74
80	37,43	31,43	33.43	37,71	31,71	33,74	80
81	37,00	31,82	33,87	38,19	32,11	34,19	81
82	48,57	32,21	34,32	38,66	32,50	34,64	82
83	38,84	32,60	34,77	39,13	32,90	35,09	33
84	39,30	33,00	\$5,22	Ser, Mil	33,30	35,54	84
85	39.77	33,39	35,66	40,07	33,69	35,99	85
86	40,24	33,78	36,11	40,54	34,09	36,44	86
87	43,70	34,18	36,56	41,01	34,49	36,90	87
88	11.17	34,57	37,01	41,40	34,88	37,35	88
89	41.64	34,06	37,46	41,90	35,28	37,80	89
ւիլի	42,11	dayda	37,92	42,43	35,68	38,26	9(
91	42,57	35,75	38,37	42,90	36,08	38,71	91
0.5	43,04	36,14	38,82	45,37	36,47	39,17	92
MIS	43,51	36,53	39,27	4.5,84	36,87	34,63	93
ug.	43,98	30,02	39,73	44,31	37,26	40,00	뭐니
95	44,45	37,32	40,18	44,79	37,66	40,55	95
DE	44,93	37,71	40,64	45,26	38,05	41,01	4)44
07	45,30	38,10	41.10	45,73	48, 45	41.47	97
08	45,85	38,50	41,55	46,20	38,85	41,93	48
1717)	40.03	48,89	42,01	46,67	39,24	42,39	4)4)
ПД	40,74	.14,24	42,47	47,14	39,154	42,86	100
101	47,20	39,68	42,93	47.61	40,04	43, 12	101
102	47,72	40,07	4.5.50	48,09	40,43	43.78	1012
103	48,19	40,46	43,85	48,56	40,83	a[urd -2-)	103
104	48,00	40,85	44,32	49,03	41,23	44,71	104
105	44,13	41,25	44,78	40,50	41,63	45,18	105
14362	441,54	41,64	45,34	49,97	42,02	45,65	106
107	56,06	42,04	45,70	50,44	42.42	40,12	107
1038	50,53	43,43	45.15	50,91	42,81	46,50	108
Him	51,00	42,82	40,63	51,39	43,21	47,06	100
110	51,40	43,21	47,10	51,80	43,61	47,53	110
			, , , ,			41*	- 16

	Ci.	H <sub>t+</sub> O			Call	O	
E Z	Acetat	Allectrol	Mohilen arspr. Of	Notal	Alk that	ահանդանը ֆիինդայի Ա	1 2
111	38,85	30.53	33,30	39,25	30,92	33,73	111
113	.30,20	30.80	33,62	34),(4)	31,20	34,000	112
113	39,55	34 08	33,95	39,95	31,48	34, 30	113
114	30,00	31.35	34,28	40,31	31,76	34.73	114
115	40,25	31 63	.34,61	78, 146	32,04	3,2,170	11.0
116	-Աֆլո(1	31,40	34514	41,01	33,1	45,39	110
117	40,95	32.18	35,27	41.37	32,50	\$5,7.3	117
118	41,30	32.45	35,00	41,72	32,87	30,08	118
110	41,65	32.73	35,93	42,07	33,15	36,40	134)
1.20	42,00	33.00	30,20	42,44	33,43	\$15,7.5	1.20
121	42,35	33.28	fart, ric.	42,78	33,7	37,117	121
122	42,70	33.55	30,93	4,5,14	3/3/2/21	37,41	122
123	43,05	33.83	37,36	43,49	34,26	37,75	133
124	46,40	34,10	37,mh	43.84	34,54	38,08	124
125	43,75	34,38	.37,401	44,20	.14,82	38,42	125
120	44,10	34,05	38,27	44,05	35,10	38,70	120
127	44,45	34,93	38,60	44,900	35,38	30,10	127
128	44,80	35,20	44,44;	45,20	35,60	.347,44	123
139	45,15	35,48	39,27	45,61	35,04	39,78	1261
130	45,50	35,75	30,61	45,96	15.31.	40,13	130
131	45,85	36,03	30,05	46,32	35,44	40,47	1.21
132	46,20	36,30	40,20	40,67	36,77	40,81	1 12
133	46,55	30,58	40,63	47,02	37,05	41,16	1.3%
134	40,43	36,85	40,07	47, 18	37,33	41,50	134
135	47,25	37,13	41.31	47,73	37,04	41,84	135
136	47,60	37,40	41,65	48,00	37,89	42,19	1 'Sch
137	47,45	37.68	41,00	48,44	38,16	42,53	137
138	48,33	37,95	42,33	48,79	38,44	42,88	138
139	48,05	38,23	42,67	49,15	38,72	45,25	] 54)
140	49,00	48,50	43,02	វិច្ចាំឱ្យ	39,00	43,58	1 40
141	49,35	38,78	43,36	49,85	39.28	43,93	141
142	40,70	39,05	43,71	50,21	34,00	44,27	142
143	56,05	30,33	44,05	50,56	39,84	44,62	143
144	50,40	39,60	44,30	50,91	40,11	44,97	144
145	50,75	39,88	44.74	51,27	40,50	45,32	147
140	51,10	40,15	47,(14)	51,02	40,67	44,07	140
147	51.45	40,43	45.44	51,47	40.95	46.02	147
148	51,80	40,70	45,78	52,00	41.23	46,38	148
149	52.15	40,98	46.13	52,68	41,51	40.73	110
150	52,50	41,25	46,48	54,04	41,70		150

Tabelle 1

	C,,	Ha O			Civil	0,0	
1 /	Avenue	Manhot	Albahal manspr Ol	Acc1.11	Alkahol	Mond masp Ös	ſ, <i>Z</i> .
111	51,93	4.1,013	47,57	52,33	44,00	48,00	111
112	52,40	44,000	48,04	52,80	44,40	48,47	112
113	52,87	44,70	48,50	53.27	44.80	48,04	143
114	53,34	44,78	48,97	53.74	45,19	49,42	114
115	53,81	45,17	49,44	54.21	45,59	49,89	15
FFD	54,28	45,57	49,91	54,60	45,49	50,36	110
117	54,74	45,46	50, 51	55.16	40,38	50,84	117
118	55,21	46,35	50,86	55,63	46,78	51,32	118
114	55,08	46,74	51,33	50,10	47,18	51,80	119
150	56,14	47,14	51,81	56,57	47.57	52,28	120
121	Segral	47,53	52,28	57,0-	47,97	52,76	121
123	57,08	11.05	52,73	57,51	48,30	53,24	122
123	57,55	48,52	53,23	57,99	48,70	53,72	125
124	58,01	48,71	53,71	58,46	49,16	54,20	124
125	58,48	49,10	54,18	58,93	49,55	54,68	120
126	58,95	49,50	54,00	59,40	49,95	55,17	120
127	59,42	JØ,89	55,14	59,87	50,45	35,65	12
138	50,80	50,78	55,62	60,31	50,71	56,13	150
1241	98,09	50,67	56,11	60,8	51,14	56,62	129
130	60,82	51,07	56,59	61,28	51,54	57,10	1.30
131	01,20	51,46	57,07	61,75	51,43	57,59	131
132	61,76	01,85	57,55	62,22	32,33	58,08	130
133	02,23	52,25	58,03	62,70	32,73	58,57	13.
134	o2 70	52,64	58,52	63,17	53,12	50,00	1.3
135	63.16	53,03	50,00	63,64	53,52	54,55	13
1.30	កូដ កូដ	53,42	59,44	64,11	53,92	60,04	130
1.37	04,10	53,82	59,98	64,59	54,31	60,53	13
138	04.57	54,21	(10),47	(ინ,(მ)ი	54,71	61,02	133
139	កគ្គ ម៉េង	54,60	(3(1,1)(5	65,53	55,11	61,51	13
140	o5,50	55,00	61,45	00,00	35,50	02,01	14
[-]-]	55,97	55,39	61,94	(ob),47	55,90	62,50	14
142	60,44	55,78	62,43	66,94	50,30	63,00	143
143	p(c,g())	50,18	62,93	07,41	2(1,13%)	(5,37)	14
144	67,37	50,57	63,42	67,89	57,09	04,00	1.1
1.45	07,84	56,96	63,02	68,36	57,49	64,50	E -E
146	08,31	57,35	64,41	68,83	57,88	65,00	14
147	68,78	51,10	64,91	64,30	58,28	60,30	14
148	69,25	58,14	(65,40	69,77	58,68	66,00	1.4
્યુકો	(4),72	58,53	65,90	70,24	59,07	66,69	14
150	70,18	58,93	66,40	70,71	59,46	07,00	150

	Ci	.H <sub>i</sub> sO			C <sub>s</sub> ,H	.,0	
F. Z.	Acetat	Alkonal	Alkalial es urspr. Ell	Yestin	Albahol	Alkahol im	t t
15:	52,85	41,53	46,83	53,39	42,06	47,44	151
152	53,20	41,80	47,18	53,74	42,34	47,74	152
153	53,55	42,08	47,53	54,10	42.63	48,15	154
154	53,40	42,35	47.88	54,45	42,90	48,50	154
155	54,25	42,63	48,23	54,80	43,18	43.30	155
156	54,60	42,00	48,58	54,10	43,40	-ph/,_4 [	150
157	54,45	43,18	48,94	55,31	43,74	44,77	157
158	55,30	43,45	49,29	00,86	44,01	40,93	1.58
[50]	55,05	43,73	49,65	50 <u>.22</u>	44,24	30,20	1.54
160	5n,00	14,00	50,00	56,57	44,57	50,65	100
161	5 <b>c</b> ,35	44,28	50,3n	56,92	44,85	E,Ic	101
162	56,70	44,55	50,71	57,28	45,13	51,37	103
163	57,05	44,83	51,07	57,63	45,41	51,73	Eust -
104	57,40	45,10	51,42	ું <sub>નુ</sub> હોલો	45,64	25799	164
165	57,75	45.38	51.78	58,34	45,46	52,46	103
166	58,10	45,65	58,14	38,00	411,24	52.82	too
167	58,45	45.93	52,50	50,05	16,52	53,18	107
105	58,80	40,20	32.80	Del 46)	40,80	00,00	102
169	59,15	46.48	53,22	59,75	47,08	53,41	100
170	50,50	40,75	53,58	(-(1, [ ]	47,56	54,28	17.1
171	50,85	47.03	53,94	लो,वंह	47,64	54,64	171
172	60,20	47 30	54,31	(6),81	1,7,41	25.00	173
173	ti0.33	47,58	54,67	61,17	48,14	55,38	173
174	60,90	47.85	55,00	61,52	48,47	55,75	174
175	61,25	48 13	55,40	61,87	48,75	50,13	170
17a	61,60	48,40	55,70	62,23	49,03	50,48	170
177	61,95	48,68	56,13	62,58	49,31	56,85	100
178	62,30	48,95	56,44	62,94	49,54	57,23	178
179	62,65	49,23	50,80	63,29	49,80	DO. ic.	174
180	63,00	49,50	57,22	63,61	50,14	57,97	180
181	64,35	49.78	57,54	64,00	50,42	141,83	181
182	63,70	50,05	57,96	64,35	50,70	58,71	182
183	64,05	50,33	58,33	64.70	20,48	59,09	153
184	64,40	50,60	58,70	65,06	51,20	59,46	184
185	64,75	50,88	59,07	05,41	51,54	59,84	185
186	65,13	51,15	59.44	65,76	51,81	00,21	180
187	65,45	51,43	54,81	66,12	52,00	60,50	187
188	65,83	51,70	60,19	60,47	52,37	60,97	188
184	66,15	51,98	60,56	66,82	52,63	64,15	180
190	66,50	52,25	60,93	67,18	52,93	61,72	190

Tabelle I

	Carl	1,,0			CnH.	, O	
1 2	Accoun	Alkahel	Attahed onerser, II	Acetat	Assahol	Alkohol m aspi. Of	t. ¿
151	70,65	30,32	00,00	71,10	59,85	67,51	151
152	71,12	39,71	67,40	71,60	60,26	68,01	152
153	7 ,58	(n(), [-()	67,40	72,13	(11),(15)	68,52	153
154	72,05	60,50	68,40	72,60	हो। हि	69,02	154
155	72,52	00,89	08,90	73,07	65,45	EC,04	155
156	72,00	01,28	69,41	73,34	61,34	70,04	150
157	73,46	61,68	69'01	74,01	62,24	70,55	197
158	73,92	62,07	70,42	21.10	62,64	71,06	158
150	74,39	(02,40	20.93	74,941	63,03	71,37	[56]
100	74,86	62,80	71,43	75,43	63,43	72,08	160
161	75,33	63,25	71,93	75,40	63.83	72,59	161
102	75,80	[2,],[24]	72,44	76,37	64,22	73,10	102
163	76,26	(14,01)	72,95	10,84	(14,152	73,62	103
104	76,73	64,42	73,46	77,34	65,02	7,13	104
105	77,20	64'85	73,47	77,78	65,44	74,65	135
lob	77.67	05,21	74,49	78,26	65,81	75,16	166
167	78,14	65,60	75,00	78,73	0.0,21	75,08	107
168	78,60	(161,116)	75,57	79.20	(10,00	70,20	168
[ (-Nr.)	79,07	(10, 31)	76,03	79,67	67,00	76,72	1(%)
170	79,54	65,74	70,55	80,14	67,39	77,24	170
171	80,01	67,18	77,00	80,61	67,79	77,7b	171
172	80,48	67,57	77,58	81,08	68,10	78,28	177
17.5	80,94	67,66	78,10	81.56	68,58	78,81	173
174	81,41	58,00	78,62	82 03	68,98	751,00	174
175	81,88	68,75	79,14	82,50	69,38	79,85	175
17n	\$2,35	(2), 14	70,00	\$2,97	(00,77	83,38	176
177	82,81	69,54	80,18	83,4+	70,17	83,41	177
178	83,28	47,07	80,70	8.1,91	70,57	81,43	178
170	83,75	70,32	\$1,24	84,38	70,40	81,96	179
180	81,21	70,71	81,75	84,86	71,30	82,49	180
181	84,08	71,10	82,28	85,33	71,76	83,02	181
182	\$5,15	71,50	82,80	85,80	72,15	83,55	182
183	85,62	71,89	83,33	86,27	72,55	81,00	83
184	86,09	72,28	83,80	80,74	72,95	84.62	184
185	80,56	72,08	84,39	87,21	73,34	85,13	185
186	87 03	73,07	84,93	87,68	73,74	85,69	180
187	87.49	73,46	85,45	88,10	74,14	86,22	187
188	87,96	73,86	85,98	88,63	74,53	86,76	188
180	88,43	74,25	85,51	89,10	74 93	87,30	189
190	88,89	74,64	87,05	89,57	75 32	87,84	190

	Ç,	H <sub>1</sub> , O			CH	O	
F.Z.	Acetat	Alkohel	Allosted in seeping QI	Ac.t.i	Wanhed	Alkohol m mg e Ot	1
191	66,85	52,53	61,31	07,53	54,2	(2.10	[4]
193	67,20	52,80	61,68	67,89	54.40	62.48	14
143	67,55	5.408	62,00	08.24	53,76	62,86	14
101	67,40	53,35	th2, 4.3	08,59	54,04	65,24	Jal
1415	68,25	53,63	62,81	08,95	54,32	63,63	141,
'nj0	68,60	2007	01.0	[44], [14]	54,60	64,(1)	[4]
4)7	68,95	54,18	63,57	[14],[17]	54,88	04,39	10
198	69,30	54,45	(8.1,13.5)	767,531	55,16	04,78	14
199	64,65	54,73	04,33	70,36	55,44	65,16	Joh
200	70,00	55,00	04,71	70,71	55.71	65,55	30
201	70,35	55,28	(1),E1)	71,07	22.00	(5, V)	20
505	70,70	55,55	15 Da 47	71,42	76.27	66,12	اللا
203	71,05	55,83	65,85	71,77	341.55	90,71	20
204	71,40	36,10	06,23	72,13	56.83	67,00	20
205	71,75	56,38	60,62	72,48	57 11	67,18	200
20n	72,10	56,65	67,00	72,84	37 30	07,87	30
207	72,45	56,93	477,39	73,19	57 66	08.30	201
208	72,80	57,20	67,77	73,51	57,04	66,67	20
509	73,15	57,48	68,16	73,90	58,22	[re],[]-#	20
210	73,50	57,75	68,35	74,20	28/20	(20),44	210
211	73,85	58.03	68,93	74,64)	58,78	69,83	21
212	74,20	58,30	69,32	74,400	59,06	70,22	41.
213	74,55	58,58	69,71	77,31	34,54	70,62	31.
214	74,90	58,85	70,10	75,66	54,61	71,01	21.
215	75,25	59,13	70,49	76,02	59,84	71,41	41.
216	75,60	59,40	70.88	70,37	60,17	71.80	316
217	75,95	59,68	7 ,28	76,72	60,45	72,30	213
218	76,30	59,95	71,67	77,08	60,73	72.60	213
214	76,65	60,23	73,00	77,43	61,01	73,00	21.
220	77,00	60,50	72,45	77,79	61,29	1,1,40	320
221	77,35	60,78	72,85	78,1+	61,56	73,80	221
222	77,70	61,05	73,25	78,49	61,84	74,20	222
223	78,05	61,33	73,64	78,85	62,12	74,60	233
224	78,40	(1,00)	74,04	79,20	62.40	75,00	224
225	78,75	61,88	74,44	79,55	62,68	75,40	445
226	79,10	62,15	74,84	79,91	62,96	75,81	220
227	79,45	02,43	75,24	80,26	63,24	70,21	227
228	79,80	62,70	75,63	80,61	63.51	70,03	208
554	80,15	62,98	76,03	80,07	63,70	77,02	224
230	80,50	63,25	76,44	81,32	64,07	77,43	230

Tabelle 1

	C.,	H <sub>2</sub> ,O			Carl	I <sub>21</sub> O	
l Z	Aceta*	Medial	Wanhol on Ol	Acelst	Alsohal	Alkahat mi mi pa 191	1 .
101	80,36	75,03	87,58	90,04	75,72	88,38	119
102	80,83	75,42	88,12	90,51	76,12	88,05	14
[03	90,30	75,82	88,60	ને(),વેઇ	76,51	89, 10	[4
10.1	40,77	76,21	84,19	41,40	76,91	<b>ւ</b> }լ) <sub>բ</sub> լի <sub>լ</sub> )	19
195	91,24	ู้ [กูเก[ไ	89,73	91,43	77,31	90,54	[1]
100	41.70	77,000	40,97	92,40	77,70	61,04	j 4}
147	93,17	77,30	90,81	92,87	73,10	91,64	19
108	92,64	77,78	91,35	93,34	78,50	92,18	[4]
100	43.4	78,17	91,89	93,81	78,89	02,73	ĺij
अमि	0/3,57	78,57	45,44	94,28	70,20	93,28	20
301	94,04	78,96	92,98	91,76	70,08	93,83	20
432	16,46	79.55	93,53	45,23	80,08	94,38	20
403	94,98	79,75	94,07	95,70	80,48	04,03	20
474	95,44	80,14	44,62	20,17	80,87	95,48	30
205	4,5,41	80,53	45,17	40,64	81,26	46,03	20
200	46,38	80,92	95,72	97,11	81,66	46,50	20
207	96,85	81,32	dis 27	97,58	82,06	97.14	20
20%	97,32	17.18	40,82	98,05	83,40	47,70	20
200	91,10	82,10	47,37	98,52	82,85	98,25	20
210	98,25	82,50	97,92	00,(10)	83,25	98,81	21
211	98,72	82,89	08,48	90,47	83,64	90,27	21
212	99,10	83,28	99,03	94,94	84,04	99,93	21
213	90,66	83,67	00,50	100,41	84,44	100,49	21
214	100,12	81,07	100,14				21

Tabelle 1

	Can	H <sub>I+</sub> O			C₂,H	20 O	
ΓΖ	Arc at	Alkahal	Absolut in mspr. Of	Newfort	Mica tul	Alkohol im	ŧ.
231	80,85	63,5.1	76,84	81,67	04,35	77,83	2.3
232	81,20	63,80	77.24	82,03	64,63	78,24	2.5
233	81,55	64,08	77.04	82,38	64,91	78,65	33
234	81,90	64,35	78,05	82,74	65,19	79,00	3°4 2012
235	82,25	64,63	78,45	83,00	05,40	79,47	2.3
236	82,60	(n+,4)()	78,80	83,44	65,74	70,88	2.4
237	82,45	65,18	79,27	83,80	66,02	80,29	50
238	83,30	65,45	79,67	84,15	66,30	80,71	3.5
239	83,65	65,73	80.08	84,50	66,58	81,12	1.3
240	84,00	00,00	80,49	84,86	66,86	81,50	24
241	84,35	66,28	80,90	85,21	67,14	81,95	2-1
242	84,70	66,50	81,31	85,56	67,41	82,36	34
340	85,05	66,83	81,72	85,92	67,69	82,78	24
244	85,40	67,10	82,13	86,27	67,97	83.20	24
245	85,75	67,58	82,54	80,02	68,25	84,61	24
246	86,10	67,632	82,96	86,48	68,52	84,03	24
247	86,45	67,93	83.37	87,33	68,81	8+,45	74
248	86,80	68,20	83,78	87,84)	67,(14)	21+25T	24
540	87,15	68,48	84,20	88,04	n9,3p	85.29	3-1
250	87,50	68,75	84,62	88,39	69,64	85,71	25
251	87,85	69,03	85,03	88,75	69,42	86,14	25
252	88,20	69,30	S5,45	89,10	70.20	86,56	25
253	88,55	(6),58	85,87	89,45	70,48	80,98	25
254	88,90	69,85	Sn,29	89,81	70,76	87,41	25
255	89,25	70,13	Sp,71	90,16	71,04	87,83	25
256	89,00	70,40	\$7,13	90.54	71.31	88,26	2-2
257	80,05	70,68	87,55	90,87	71,59	38,63	25
258	40,30	70,95	87,97	91,22	71,87	89,11	2.5
259	90,65	71,23	88,40	91,57	72,15	89,54	25
260	श1'र्जा	71,50	88,82	91,93	72,43	80,01	_(1)
261	91,35	71,78	89,25	02,28	72,71	क्षा, क्ष	26
262	91,70	72,05	89,67	92,04	72,99	90,83	26
26.5	92,05	72,33	80 IA	45,48	73,26	91,27	26
264	92,40	72,60	90.52	93,34	73,54	01,70	26
265	92,75	72,88	90,95	93,70	73,82	42,13	26
266	93,10	73,15	91,38	94,05	74,10	92,57	26
2h7	93,45	73,43	91,81	94,40	74,38	4)(3)	40
268	93,80	73,70	92,24	94,76	74,66	93,44	140
269	94,15	73,98	92,67	95,11	74,94	93,87	26
270	94,50	74,25	93,10	95,46	75,21	94,31	270

Tabelle 1

	C <sub>10</sub>	H <sub>1</sub> , Q		C <sub>B</sub> H <sub>a</sub> O							
E. Z.	Acetit	Alkohol	Alkahot im urspr. (N	Ace at	Attachet	Myohol im	F 7				
27.1	94,85	74,53	93,54	95,82	75,40	94,75	271				
27.2	95,20	74,80	93,97	96,17	75,77	95,19	273				
273	95,55	75,08	94,10	op.52	76,05	95,63	273				
274	95,941	75,35	94'84	96,88	76,33	96,07	274				
275	90,25	75,03	95,28	47,23	76,61	96,51	275				
276	<b>ম</b> (ম,মে)	70,90	95,71	97,59	76,89	96,96	276				
277	90,95	76,18	96,15	97.94	77,16	97,40	277				
278	97,30	76,45	96,59	98,29	77,44	97,84	278				
270	97,65	76,73	97,03	98,65	77,72	98,29	274				
280	98,00	77,00	97,47	99,00	78,00	98,73	284				
281	98, 15	77,28	97,91	99,35	78,28	99,18	28				
182	98,70	77,55	98,35	99,71	78,56	99,63	28:				
283	99,05	77,83	98,80	100,05	78,84	100,08	28.				
284	48,40	78,10	49.51			~	-				
285	99,75	78,38	84,68								
286	100,10	78,65	100,13								

# Geranyltiglinat: C<sub>1</sub>H<sub>1</sub>COOC<sub>10</sub>H<sub>17</sub>.

[ , Z.	Ester	F . Z.	Later	E. Z.	Later	E. Z.	[ tter	E Z.	Uster
1	0,42	21	8,85	41	17,28	e1	25.71	81	34,13
2	0,84	22	9,27	42	17,70	62	26,13	82	34,55
3	1,26	23	9,00	43	18,12	0.5	26,55	83	34,98
4	1.69	24	10,11	44	18,54	(p.4	26,97	84	35,40
Ş	2,11	25	10,54	45	18,46	85	27,39	85	35,82
(t)	2,53	26	10,96	46	19,38	is6s	27,81	86	36,24
7	2,95	27	11,38	47	19,80	07	28,23	87	36,00
8	3,37	28	11,80	48	20,23	68	28,65	88	37,09
ė,	3,79	29)	12,22	40	20,00	[14]	29,08	89	37,51
10	4,21	30	12,64	50	21,07	70	29,50	a0	37,00
П	4,63	31	13,06	51	21,49	71	29,92	91	38,35
12	5,05	32	13,49	52	21,91	72	30,34	92	38,77
13	5,47	33	13,41	53	22,33	73	30,76	93	30,19
14	5,90	4.6	14,33	54	22,75	7+	31,18	94	39,62
15	0.32	35	14,75	55	23,18	75	31,61	95	40,04
10	6,74	36	15,17	56	23,60	76	32,03	96	40,46
17	7,16	37	15,59	57	24,02	77	32,45	97	40,88
18	7,58	38	16,01	58	24,44	78	32,87	98	41,30
10	8,01	30	16,44	59	24,87	79	33,29	99	41,72
20	8,43	40	16,86	60	25,29	50	33,71	100	42,14

Tabile II

zur Ermittlung der Esterzahl (Saurezahl, Verseifungszahl) sowie des Prozeil haltes zur Alkuhol um Ester unmittelbar zus den verbrauchten dem greichten dem g

6 4 5 7	1 1			11 43			6 H E			C 18.11			5 11 51		1 2	.1)11
Paratang.	(5.7, 3.7)	٠,٠	N. 3	4 = 1 1	1	* 3	1 .	8		51 j	f c 1	1	I <sub>clus</sub> is a	, 19	17 32,871	y Panan.
16,0		11,75	TI as p	13, 25	15.74	U-350	1 1	100	N.7	173	17.7%	1, 75	0.71	3,71		81,1
明二		1, 31	i_1(	1,312	1,11	1 42	; 1	8 * *	1	[, li²	i,li	1,75	16/5	I, ta		41,2
40,0).		4, 20	1 / 15	1,74	1 .6	, 141	1, 1-	1	1.17	4.41	2,21	Lesk	1.00	2.32		NI,H
49,4		117)	201	A. 1 .	1,120	2.24.5	, t - +4	,	1 941	1.0	2,41	1 12	, a dipa	1111		41, 4
41,5		405	t day	2 01	1.16	2.25	= + 'sq +	111	1 ,4	1,000		4, 10	1,711	172	100	46.04
466		4,1,2	1,-1,5	,	1,10	100	210	, * 1	- 14	4,40	4,44	5.25	1,14	1.48		ngs.
41,7	10.00	1 7 7	4.47	4. 14	1/4.1	442	111	1,10	111	v.11	112	1 .1	113	1,11		16.2
11,5		gn_240	3.32	4.47	11.	1.394	4,11	1.	11 11 2	7 100	1,41	î dik	1,17	7,115		10.54
11,8		7.49	i <sub>n</sub> ha	1.62	4,1.57	5,41	1 15	1 1	1,111		School Example	7 44	2,00	6.53		19.51
1,0		i, hir	2, 31	2 <sup>1</sup> ]	3,21	h'la i	2.1	32	N T	7 11	2.11	8.60	1,10	7 90		1,41
1,1		se's	7.18	· mart	4,7	1		* ***	8-			man na			w 1 v .	
1,4		52 La	7,64	e,ie	r ≥3	Tyle	P :4	1	1 11/1 1	415	5,10	C) engle	411	6,26		[1
1,0		16.24	4,13	0,07	1 14	14 g-1	7 To	25.29	1,416	\$ \$4.1	36,610	1.5 (2)	5,55	ugt.		12
1,4	_	11,01	4,14	1,15	7 1	6 4 4	1 65	1.1	1.15	4, 11	-1,77	11 +6	ال الراء	ad A		1.8
1,5		\$ 1,5a+	er gall	7,77	7,000	i shi	1 111	10	- 122	11,57	91,87 81,74	12.50	#1 <sub>2</sub> 100	111, 17		1.5
1.6		1200	5,45	2.71	6,65	11.50		- 17					81,10			
1,7		13,07	*1,10	9.72				1.15	4,41	Háa	11/37	1106	\$1,54	[2]		1,6
1,%		14 (8)	13,7e	9.12	A,44 A 13	1,2	Page la	P. pat	824	13.15	1271	14 15	13.75	135,569		L, G
Ţ,Ħ		14,45	12.41			1 1,000		1.1.	103	Page	1 1, 1	1.54	0.5,57	1.; 6.81		1,14
20		11,73	1500	iji. Nije	hot:	2.11		3 ± 0	1 11.	100	14.12	IP.,; ;	6 617,00	14,65		1,9
	m more e	, 111.9		111,QP	14,54	1 4, N <sup>8</sup>	11' 41'		1,30	[4 ner	(5,00	17,60	*4,80	1523		9,0
4,1		\$4,52	1373	10.78	51,11	3 mg	field	(1. .)(50	9.11	Tak!	17,87	18,49	15,51	Toy'l		4.1
71 - P		17, 11	14,57	11 /1	\$ Lat.	1432	11 =1	1.1.7	4, 11	16010	ja ja i	J. 64. 17"	16,2%	Levisian		<u>4</u> F_ <del>2</del> }
2,0		16, %	1,955	11 %!	1 _ 5 _ 5 1	301.731	11 12	1	2 100	It adv	47,4 -	191,24	17,02	17,58		2.3
4,1		100000	15,03	12 -2	127.	1421	12.14	111	ri Lg	17.55	15.20	#12	17.79	18, 67		4,4
4,6		1937	15,55	17,83	11, 12	30, at	1.5+8/		118.0	15,11	[ Gin1	22344	18.160	19,17		生/4
2,0		1974 v	10,4%	1.5.54	Lapk	7510	11.4	1100	4270	Labyrige	[4],"	33,65	1424	Įst <sub>i</sub> dij		生原
計画		21,24	[Link]	1.1,685	1161	15,4_	Lip ext	11 1	411 10	Letter's	85 36	23.00	14.95	41,76		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
- P - M		22.03	1412	14, 57	14.8	18,48	1 6 43	1411	Aus	201/30	21. 15	74,01	an Ca	21,60		2,5
발입		23,84	1254	7.5,964	1.,51	10.14	1135	; ^	57	21.00	J. 105	25,52	25 45	An Dea		4,11
0,0		2 ((50)	1969	15,45	18:14	100%	17.164	p 30	V (8)	22,50	P3 41-	_ 1, 42 _b_110	20 40	33,17		5,0

## A PART	1 8,		U	Hagi			$\tau_i = (1-\epsilon)^T$			s, Harri			C 11.0		1. 7.	s a Year
1.5	$(S.Z, V.Z_i)$	1.	1	١, , ,		t	f1	120	• ,	1 - 1 - 1		1	Cast	177	15.0 (37.24)	" Pahlang.
Sect				1',141	11 11;	Tal. 502	10.12				21,70	27.39	52412	2124		3,1
All				121, 1 1	1761	3 1 1	+ 1-4			33.48	1 ij - p 1	251 12	2.500	18,00		14,4
The					" " ou	#: 75	17,10				2007	(%) (14	21 12	$\mathcal{F}_{1,}(a,b)$		15,31
State				17.25	1 mg 1 mg 1		1 = 22				_190, F.F.	201,000	\$ y Tp	20.13	1,5,000	: <u>*</u> .1
Section   Sect		27.00	22,000	Liste	- myssik	23,50	1- 5		51 41	2 3	A 1 1 470	01,50	_f = m 3	2, 7,		26.55
Section   Sect				15:48	1 4 21	21.75	15,00				27,7.1	11.99	_tr mt	38,500		the
Column   C					2975.1	79.47	1				tejet.	4 4 74	1, 29	25,55		15 7
Column   C		70 / 24 1	24,87	14,741	Tall a mile	100	14,14			, 1 No	* 1 <sub>2</sub> 1 1	, i. d	39 3	141,21 <sup>5</sup>		(12%)
Column   C				26.8 (1.4)	21 :8						21.1	14,42	18 A 18 1	41 12		8690
Color	200	11 4.7	9 11	20.0%	21.74	$\mathcal{A}(z,m^2)$	A		L s.	14 A	(1,07	1.15	24,(%)	11 15 P		4,0
1	la de	23 67.	Inc. 216	11.0	11.41	. 1			-	11.55	1 6.5	lu (Fe	1.11			
Column								1								1, 1
11								, d 8								長型
1.5		-														4,00
16																k, ii
15																ķ
48																IĮ,Ik
10								4								17
\$\frac{5}{6}\$ \$\frac{1}{12}\$ \$								12 .	_							l <sub>i</sub> m
Second   S																1,10
1.02		W 11:	f, als		24,89	1. 7.	300 , d1			1,10,	Sec. 12	# 1,1 k.t	W.AL	10.74		1,11
\$\frac{1}{5}		$\mathbb{R}^{1,\ell-1}$	11.12	gar to	25-11	March	ger o			57,40	Bry a st	18,98	57.74	le, C, In Ja		ě,1
A		R1.1	2		171	Phy de	17 4			59,1.0	1. 14	4a it	30.19	11, ar		in 1
1.25		11,55	45,052	m 1 m 1	20,04	; in , = -1	<u> </u>			65,511	LJ test	[61.27.]	34 32	12,50		76.75
Oct   11/45   30/26   25/74   3/50   36/6   20/14   1   6/46   34/48   13/48   40/26   11/44   14/46   3/44   3/42   3/		42,44	11,44	47.13	[46.4]	1111	125 1 2		1, 10	274 1 4	12.54	47.57	to also	13,23		ā, I
10		127	7) e.5	28 7.	55 (1)	1", 4"	, to 1 to		10,00	40 . 1	14,70	4.5 4.1	82° 708	41.50		ā,ā-
10		11:15	300 100	35,74	4,100	gh Ip	_51.1		in the	at Her	14, 70	40.55	11.11	41 45		1,6
15		44.64	3.24	Ed In	J 500	40	A		may a m	41 % 1	Engl.	"# 1 1 p=	12,15	4.15		5,1
		45,63	17.70	81 (1)	20-10	$\lim_{T\to \mathbb{R}_{p-1}} \frac{1}{n} u_1^2$	4.5 1.			22 11	Longe J	11 -11	43,412			Sign.
10		141, 11	35.74	31,23	1111	grafia	4173			is the officer	12,15	75 02	10,00	10.04		-4,98
		17,211	14,81	gt 1 =c "	\$ 1 1121	Secretary I	- 11	1 1 1		44:61	$4\sigma_{ij}$ . I	12 41	44,40	494   7		aja-
462		1, 24,	Jii	111	11.45	hi w.	1	1.3		1471	18.41	(1) A =	1.11	1.6 . 1.		#1.1
10日   10								8								#1,1 #s_1
4   1   1   1   1   1   1   1   1   1																16月
15   15   15   15   15   15   15   15																16 F1
4月   10 mg   4 112								~								14 1 1 <sub>0-1</sub>
हिंदी में दें हैं है								i mi								16-51
68 प्राथ मारा अर्थ कर राक्ष र १ ९० म्हिर १८०० सूझ प्राप्त १८० 60 कर क्षेत्र कर ग्राप्त र १९० म्हिर स्टूब १८० १८७		_						5 4 5								
00 वर्ष काम प्रदेश पूर्व कात एक हैं <sup>कि</sup> ड मूल क्रमा लीड तर्व क्रम																15.5
								: :	4. J							B %
1 VIII. 2								2 1								6,9 1,0
7 81		(S.Z.,V.Z.)	(S.Z. N.Z.) 1,  (月. 1)  (月. 2)  (月. 2)  (月. 2)  (月. 3)  (月. 4)  (月. 4)  (月. 4)  (月. 4)  (月. 5)  (月. 6)  (月. 7)  (月. 6)  (月. 7)  (月. 7	1.7. (S.Z. N.Z.) 1. (1.3. 20.25 (2.17 20.30 (2.16 2.17 20.30 (2.17 20.30 (2.18 2.17 20.30 (2.18 2.17 20.30 (2.18 2.17 20.30 (2.18 2.18 20.30	(S.Z. N.Z.) 11, 1 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	(SZ, V.Z) 1,	(S.Z. V.Z.) 1.	(SZ/NZ) 1。	S.Z. N.Z.   1,	Color   Colo	SZ_NZ_1   1	S.Z.   V.Z.   1	S.Z. N.Z.   1	SZ/NZ-1   1	NA   NA   NA   NA   NA   NA   NA   NA	N.   N.   N.   N.   N.   N.   N.   N.

ala			1	abelle l	1						Tabelle II					v/i)
es II.	1.7		( , l	j, 11			F [1			2 H.D			2 H B		1.7	Light.
Baltherps	(\$7,875)	* ***	gh I r	٠	4 } *		5	21		r = r	<b>1</b> , 1 → 1	5-44	V , 1 ,	(1) × 3	157	F1
7,1		50,00	ap 98	30m j = 4	14,47	Alle Mor	50,42	P ( 1	~ - 131	, 1.1	e- 51	P_, 18	72°4	ps, 54		7.1
0 p		B.11	17,000	2 B = +884	11,50	a7, 52	J. 11	1 1	11/25	2.51	8,1	5 (2)14	, 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	34.70		7.d
7,8k		17,45	41 -1	17,41	11,75	y = 1° %	4. €	4 **	1 11	8 p. '8 h.	14.13	17 1 2 4	a co	251,1.		2,4
a , 1		18,24	J	10.00	12, 7	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	, 9 45	1 43	1112	"J 1.	181	v 13	11,10	ril, cul		
4,78		1.1,1%1	Frank	100 <sup>00</sup> , 15°	1577	Harry All	1, 8	1 e,9	11111	1100	eri'4.	mr, cer	77,50	05.1		7,1 1,4
7,6		11,58	process	99.1	1.70	47 A.A	5.5	13,25	90.00	11.0	milijan	FF 84				
1,7		Programme m	,5% ,. "	41.	1 = -,1	1 <sub>94</sub> (e <sub>6</sub> -1	\$1 - 1	140	*1.14	is to	15	31, 12	100 AT AT	1 1 1 1 1		14
1,5		151-20	" · I ·	1,15%	14,47,	11 15	J <sub>1</sub> 1.5	1	911	17,21	161 11		ignae Salid	Projekt.		1,7
7,10		1311	6[[-]	bt, ca	1450	(1.84	1	11,741	. 4.1	11 3=27 11 35 Vji	100 00	2511		16   1645		T %
Pr <sub>j</sub> III		est of	1	1, 13,	1:25	7 1 m (a <sub>2</sub> 1	1 ","	'	"10"	1 , 1 y	tops at Z		Jöyle Jalyan	9 4 건설 991 한군		7,00
		a. Pr. a. death ?			_			11.11		- ,			.17., 11	279 - 67-2		5,0
5,1		$\sigma^{*}(\beta 2)$	13.40	11 15	10,001	y 1.15	40.1.	grow y	71	4 * 6 f	97 (81	13.3%	p. 11 (1)	कर्मणी	The state of the s	24,1
4,2		fil a "	12 12	1,114	If a	id J	1,1 4	1488	0	resp. E.b.	45 112 4	7.8 In	mass	46.30		20.1
5,4		0.1,251	14	40,64	18, 10	Trick	4 - 2,4	pro P	1 mg -	393,80	25,87	7.49	14,12	الم إلما		5.3
M, I		1981, 1785	(1.85	4 ,12	100	SH	3.00	. 1	4.8	10[,[2]]	erst to t	, s, t , t	11.12	01,4%		5,1
6,5		95 - = 1	14-17	4 * :	1.1,5.1	9 21	il '.		1,0	P.J 1	70,7%	7150	agai	7 4 7 7		9,4
61,		Part i	1812 201	34 13	11 to	5	-4 11	4 - 1	121	F 1 2 4 30	71 4-1	11-5-	rajed	F2 +1		
BL, of		respii li	0.54	11 27	alpea	17,17	400	. 3	, fin	117,501	17000	J. 147	r4, 55	7.5 51		5 12 5 7
19 29		Taylet.	1,11	3 1 2	11,71	Territoria	4 .=	~	100	11/14	Trust	27.41	r6 12	74,77		%,T
m, tu		11,11	78 (1)	3 1500	5.7 1 %	July 17 4	ar Ja	1	1.72	[* 1 ]*	* k = 100	75,32	1 20	73.24		% H % H
TIJII		(h) (sq)	78,241	40 25	12.50	111, 10	91 "10"		11/1/25	falls of plan	in d	71.90	rr al	(6)30		20.00
11,1		T a space	50,15	ar, il	1 16	191,195	27 -	, 2, 2	1 4 1	1 in m						
10,2		7 1, 17	odju	47.42	J (1	111	15.51	,		FF 73	Att also	tera i jihiya	10 × k	27.17		9,1
11.8		7 (1)	m1,70	wi,Tk	, 1 44		4	11.5	11	4 [eq	FT -4	-y <sub>2</sub> - 1 -	english fift	Th, 11		9,2
9,4		7.040	191,40	1.5	*111	mJ-1	End allow		12	4 * 1 * 1	in at	41 - 1	1,41,42	20, 13		11,0
41,74		74.73	Estable:	40,75	4, 5	117,417	La del		. 6.3	Co J	T1-, 194	of Ed	rel, ar	45/10		till a
								. 4		15,711.	76, 1	Simi	111-312	61,08		9/21
31,6		77,12	92,72	h <sup>-1</sup> , 35	g(5, 1)	15 4, 4	\$ · · · .'	1,000	15.	in hi	٠, اد	al, wh	73 - 12	$(0.11)^{100}$		9 4
11,7		761, 81	41 1 <sub>42</sub> 1 <sub>4</sub>	\$10 pt	<i>3</i> , p1	r1,	7, 11	4 "	4 ) (	77,11	61 T 1	18 m ls	- 1 , tu	33.75		9.7
71/20		77,50	संब्रहीर्	او ۱س	7- : '	k,na	" 4 " + 10.4"	11.1	1 1	Till, mar	(A) (A)	21 254	12,52	5425		II,%
61,50		77,88	mik (pol	<b>网络</b>	1140	J5 1, √	(1, 15)	19.195	1.41	7 % %1	ori on	21 21	. 1, 30	6504		11,11
34 k Lu		(April	M 4, 5 a	11.4	, ; 	gal, Mi	<u> </u>		::	74,54	50,27	Special	" L <sub>2</sub> ."41	54000		Build
341,0		[61, 31];	m) in	11.81	Pit.	(see fig.	52.00	1-1-1-	A Miles	74,00	Selve of the	An the	-,-,			
34(2)		आंध	121,503	1 31	Phase	0.13	11:11	. 1 4	1.754	7 44 W	97 35 97 35	2001, ES	7 1.74	\$6,0%		[11]
anja.		74" N" 5	11, 24	12 87	M I The	10,000	* p = 18	1 4	14 145	7 ( ~ )	68.52	Ortugal.	in the	84,00		10.5
2011		6.4,51	0.04	1.1 cm	82,45	15,54	1911	, , , 1	,				ir ti	وش المج		1003
100,70		plat part	98,01	14,481	r: 11	Fe 3, 11 1	15.151	1 5 5	21/11	Traile Traile	Marin State	41,342	Tr. str	Upl <sub>yt</sub> * <sub>p</sub>		10,1
								-		11.5%	12 , de	L _1 L 1	1, it	131,53		110,78

Sel.

6,19

Neglin.

14 1,019

....

141,6

1017

Selpt.

200,00

11,0

20.071

81.17

24.4p

5016

86,10

mail of a

1 हिंदु है।

70,00

11,11

14,50

12 |1

14,01

1144

10,00

F-10

10 cm

1 4:41

\* 1 tm

me ils

tr, l'i

1.............

10.72

# 1 3 cq

71 33

7,145

11.56 Sk , 27 L 1 L 1 \*\* i.i.t. 151,155 10,5 20 1 . . . 10 mg e.,11 4 19 3311 ia.41 RMILL : 44  $\chi_{i}, \frac{1}{i}, \frac{n_{i}^{2}}{2}$ 4415 15 15 75,13 41.7.1 [14]? 23, 51 e 1. 05.21 1 111 70,02 44,10 Hijs 16.1 74,00 , 1 64 .1 41 100 1  $\psi_{A_{i}}(\phi)$ sal pa 11031  $A_{i,i} \sim 1$ En 659 1  $\sum_{i=1}^{n} |f_i|^2 \leq n$ 91 12  $d_{\mathcal{P}_{i}}(y)$ [ ], ],[ and the second section of the second 1.1

Cast			E.	engillo 1					Tabelle II							12,23
the ‡			ζ, ,	1 (1			<u>.</u>			c II o			C D W		1 2	, : 1
	187.77	1		1	47	,		154		ÿ	Ξ.			. 5	157,430	$= \frac{B}{\epsilon} \left( \left( + \frac{1}{\epsilon} \right)^{-\frac{1}{2}} \right) + \frac{1}{\epsilon} \left( \frac{1}{\epsilon} \right)^{-\frac{1}{2}}$
81,1		51.0		*, C*	e7 te	٠.,	900		·· 1	r ( 1.	. 1,,	11.7.20	5- 1 x			[1]
11,1		38,11	***   We	4, 15	2,14	- i , 1	x* 1	L 11 1		18 1	4", [1	1.850	State was	the following		15 .
11,31		300 200	1141	p~ 4		19.95	2 ×	1	٠	# J 44	'~ 11		part of the	ent + ,		T I M
11,1		5115	*3 = 1/-	2 12	10 B 1 1 1	* 4	; · -		12	2010	45.7 \$ 4	lest.	Jan 200	Here's		11 1
11. *		4 10 7 1	- 1.	**	111	. 15	* 4'		* , *	,64,	01 , 12					115
11.0		0.25	71.79	1 1 1	. 1 : 0 0	H <sub>1</sub> - 1.		=9								11 4
11.2		agul	1 1-	11. 1	* , , , ,	t 1 2	r - 1									111
1   45		4.17.	77 to 8	(rx t * * *	11.00	1 1 1 1										11.5
11,9		trea	17.14	61, 5	71	= 3, 11	(A. 181	v I								1 [ 5]
120		4.1	7.11	p1,510	100	111,11	2.43		/=							12.0
1::,1		141	1	1211		,		*,								12.1
14.2		ul jum	1	pra li	.:	1911	2 1i	57								Total
12.0		. 3	85g L - 1	n   1	71 17	10,405	1.5	=								12,0
P2 1		31 11	945.11	1217	100	**************************************	· ;-									15 4
120		do. et	,»} m (	Ing Aye	1 .	12, 20	1967	. *								Tal in
[2]6		151 ] 2	12.0	103004	78.5	1. I	1	1 -			-					1 21 10
12,7		Majaj	4.7	1 . 19		5.1 (5)	1									12.7
12.5			1 12	10.00	, = , = 1	14 19	* × +									12/5
P. S. In			5.1 (55	1 15 1,1	S <sub>M</sub> D y t	1 1	k * ',*	-9 (8								12,74
ក្នុង [			5100	17.75	-1 7	Service.	, ** , ,									18.00
LH			4 74	1 , 14	1:_1	og j + L +	4 m l									4-1.1
131,2			141 II	g" in	51,17	5-1,1,6	1 41 1									1 1 1 P
1:1,.4			23 20 3	1 4 1	ye     1	*A * 1	) 1.1									1.473
111			1€. t≝	10,00	~ L ·.	, }										1.6
(4),5			Section 1	$A^{\mu}=-\frac{\tau}{c_{\mu}}^{}A$	9 4 1 1		1 1 - 1									l-ii-1
12),6			21.51	1.15!	50,000	427.1										1.4.1
1312			Seat y	in a	310 117	41.11	10.1									111.2
14,5			.!	Title 1	4 (4.1	, g 1 - 1 m,	18 3	41,50								[1]. 5
Ello			60.81	1.,12	أيأن	. 4	7 1 27	7 1								1:1-1
(I)n			61-61	71,565	second of	41.1	12.41		700							11,0
11,1		·	<u>.</u>	22, 85	1115	-110		R g								1 F E
11,2			4.77	" di,	C 4	4 7	. : -1	^ *								1.1.2
11.6			6. F.	1 3,41	ar 1	11.5	Th.									1 1 1
11.1			41 9	1 4 4 12	, 1.3	1 1 4	10.00	,								1 1/4
Th's			4171	5, LJ	11.5 _1	, , , , , t	1 . 1	4 *								U,a
1150			c 1, ; =	, 4, F	1.31	, - ,,		," h								I <sub>E</sub>
117			56 g 4	7 . 15	4, 73 (1)	151 1 4	1 2 1 -	, ,								11,7
115			20 100 1	801 0 E, p 10 E	1 4 6	51 T 111,	7									y   Im
11,9			o* 1	à 49	11,2,11	· 1	3. 45	~								4114
5 (1)			to the	11 55	57.47	1 11	1.7									1 1/12

hori		ſ	abelle l	1							Lat	ielle II			1501
cent 1 A			Hut			l <sub>w</sub> , _     _ j			( H,0			L. H. C		5 /	1 e [1
Paramer (SZ,Y,Z	1,	hJ	. 1		7	¥	3	-	Y	, ,	No. 1	h - at	١	38 8 2 V F C	the lange
[]		$a_{\sigma,1}$	75.71	4,5,14	21,171	70.00	43 7								15.1
M <sub>i</sub> , 3		लग् न	75,11	242 12	tant, or	14.11	CO. P.								1a 2
I 's <sub>i</sub> al		द ध्वर	72.74	242.17											1.6 _ 1

### Berichtigungen.

- Seite 26, Zeile 1 von n. statt Khaldun hes Chaldun.
  - , 125, , 10 , o. , Madusi lies Masadi.
  - ., 156, ., 13 ., o. ., Genhard hes Gerhardt.
  - ", 188, ", 4 ", ", Adalbert lies Engelbert
  - " 200, " 5 " L. " Begnmi lies Begnmus,
  - . 205, . 1 h L. , Indice her honce,
  - 205, Anm. 2 bezieht sich auf D. R. P. 67 255.
  - " 391, hei Dihydrocumi talkohol zu ergänzent ein festes Derivat st das Naphraylurethan, Smp. 140 bis 147 (Bericht von Schmmel & Co. Oktober 1996, 33).
  - " 428, Die Anmerkung 1 auf S. 428 gehört zu 1 hinter "Semicarbazone" auf S. 429, Zeile 7 von oben.
  - .. 440, Anm. 1 statt forn, lies Perkin, Journ,
  - ., 475, Zeile 5 von u. statt Bernsteinsäure lies Benzoesäure.
  - " is a 4 " o o " imperalis hes imperade.
  - " 150, " 12 , o. " tomentosa hes tomentosam,
  - , 552, " 5 ", o, " Phaseolutanin lies Phaseolanatin.
  - ., 558, ., 9 ., o ., Aundoverbindungen lies Anndo- and Imidoverbindungen.

## REGISTER.

Abu 12khir e8
Ahn Dschafar Achmed 27
Absorption 273
Abstergende Destillation, Geschichte 229
Abule, 8 s 27, 218, 219
Abul Fazl n8
Acaem Intsia 523
pluricapitata 523
sarmentosa 523
teneriima 523
Aceras authropophora 528
Acetaldehyd 434
· Bildung aus Citral beim Rocten mit
Kaliumearbonatlesung 427
Aceteugenol 301
Acethomovanillinsaure 502
Acetisoongenol zur Verfällschung des
Vamillins 447
Aceron 450
dure i Oxydation aus Citral 429
Citronellal 436
Citronellal 385
Geranio 377
Linalcol 371
- Memylheptenon
Acctopropylatkohol 454 [455]
Acetranillin 502
Acetyanillinsäure 502
Acetylaceton 454
Kondensation mit Citral 431
Acetylierung 594
4-Acety, 1,2-xylol aus Fenenon 478
Achlys triphylla 339
Acide myroingne 144

Aeg neta, Paulus 114 Agypter, Destillierkunst der 18 Aesculo, Saladinus von 30, 100, 123, 129, 130, 149, 153, 155, 195, 197, 210. Ather als Extrakt onsmittel 202, 264 Ätherische Öle, Beziehungen zu den übrigen Best, undteilen der Pflanze 285 - Beziehungen zwischen Zusammensetzurg und Bodenbeschaftenher 280 Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Brechung 288 Beziehungen zwischen Zusammensetzing und Destillationsvertabren 286 Beziehungen zwischen Zusammensetzing and Klima 285 Beziehnigen zwischen Zusämmensetzing and Polarisation 288 Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Reitezustand der Pflanzen 286 Beziehungen zwischen Zusammensetzing and Siedepunkt 288 Beziehungen zwischen Zusammensetzung u. spezilischem Gewicht 287 Entstehen in der Pllanze 285 Vorkommen in den verschiedenen Pflanzenteilen 285 Zusammensetzung der aus einzelnen Pflanzenfeilen gewonnenen 285 Athylacetat 526 Athyla kohol 3r5

- Actone 457

Äthylalkohol als Verfälschungsmittel Aliphatische Aldebyde 422 Athyt-n-amylketon 451 1365, 633 Alkohole 34 Athylbenzoat 526 Notone 150 Athyleinnamat 527 Sesquaterpenathohole 416 Äthylnitrit, Darstellung 312 Lerpene Alb Athylsalicylat 527 Alkindi 115 Äthyltarmat zur Erhöhung des Ester-Alkohol, Nachwers 465, 653 gehaltes 636 aus Patenenliòl 386 Actius von Amica 24, 144, 133 - - Wassertenchelöl 386 Ademocrepis javanica 523 C.H.O ans Geraniol 376 Adianum nedatum 538 Called any Geraniol 376 perm iamm 338 Co.H.,O ans Menthonoxim 383 trapeziforme 538 - CoH CH OH ans Cloven 358 Ageratum convioldes 539 Call Dars dem Ol von Ergithen-- mexicanum 539 victim monogramm 421 · multiflora 524 Albahale do-Aluelia 168, Anm. afreyeliseite 391 Abaloth 168, Anni. alliphatisotte 364 Ain-i-Akbari 68 aromat sche 387 Ainslie 170 cyclische 387 Ajovanol, Geschichte 183 - hydroaromatische 391 Akhar 68 Dachweis 201 Alantcampher 541 Alkoholsáure C. H. O. aus Diospheno. Alamöl, Geschichte 209 513 Alamolacton 738, 541 Allamanda Hemersoni 524 Atarich 122 Allhana otticinalis 764 Albertus Magnus 33. A lookinga 296 Aldehyd Co. Lo.O and Gingergrasof 450. p-Allylanisol 494 aus Lemongrasól 450 Allythrenzeatechin 498 Aldehyde 422 m-Allythrenzeatechinnerhylenather 305 alicyclische 449 Allyleyanid 553 - aliphatische 422 4-Allyl-3,0-cimethexy 1,2 methylends-- aromatische 438 egg henzel (09 cyclische 438 Ally guajacol 440 - Entferning aus ätherischen Olen 200 4-Allyl-6-methoxy-1,2-methylerdioxy -- Vorkommen in den Desillationsbenzof 508 wässern 422 p-Al viphenol 493 - und Ketone, Bestimmung 601 Allylsenföl 564 Alderotti, Taddeo 38 Allytte ramethoxybenzel 511 Alembic, Geschichte 216 Allylthicharmstoff 5e6 Alembies voyageants 238 4-Ally E1,2,6-trimethoxybenzol 507 Afembicus 218 Allylveratrof 502 Alexander der Große 157 Mocasia Vernini 540 Alhervi 191 44-oed 168, Ann. Alicyclische Aldehyde 444 Alsodera comulosa 524 Alkohole 34t Alstonia angastitolia 724

- Hoedti 524

Anisaldebyd, Vorkominen 444 Alstonia macromhylla 524 villosa 524 Anisketon 450 Alum miumeldorid zu Trenning des Aniso., Geschichte 183 Tenchons vom Campher 474 Anissäure 490, 520 Alvana stellata 530 Anisam Philippinarum insularum 130 Amando van Doernyk 147 Annotationes 54 Amantalla 207 Anschütz 201 Amblard 244 Authocephalus Cadamba 524 Ameisensäure 517 Anthoyanthum odoraum 538 Linwirkung auf Curonellol 383 Anthran Ishuremethylester 560 Amelanenier ataitolia 550 Pilerat 561 committeensis and künstliche Darstellung 561 1 mbranes 550. Antidesma diandrum 523 Amenomiya 355, 356 Antidotarum 26, 100 p-Annidotoyonal ans Carvosim 400 Antifebrin zur Verfälschung des Vand Amidoverbriefungen 558 lins 447 Ammoniahentwicklung bei der Destilla-Apriel Ma tion atherischer Öle 548 Apiolaldehyd 510 Ammoniakgummiól, Geschichte 190 Apiolsái re 510 Amounts 119 Antotaxis cambreans 550 Amount [14] Apothecan's Hall 214 Amygdalin 438, 551 Anna ardons 35 Amylerbromid 151 - Nambur 162 Annylmitrit zur Darstellung von Nuroso-- submare 10\$ chioralen al2 Allate 33 Amylsalicylat 528 Aquilegia chrysantha 549 Amyrole 414 rilloans 544 Amastatica hierognuntica 147, Aum. Araber, Desuffierkunst 23 Androt 386 ding 88 Andronogon Schwengentlaus 41 Archambault de Grailly 104 - als Verfalschungsmittel für Rosenöl, Ardisia tuligmosa 524 Cleschichte Eil - luminus 524 Andropogonól, Historisches 18, 109 Imrida 524 Anathol at macrophella 524 Frawirkung von Licht und Luft 406 purpurea 524 Oxydation zu Anisaldehyd 443 reclinata 524 Anetholdibromid +90 - sanguinoleuta 524 Anetholgiykot 496 Specimen 724 Ange (casimre 519) Arezula 80, 190, 200, 201 Ange icawurzelöl, Geschichte, 187 Argentum vivium vegetabile 34 Angelus Sa a 139, 150 Arnold de Bachuone 33 Augraevum fragrans 538 Arnoldus Villanovus St. Je. Anilin als Reagens auf Furfurol 449 Aromatische Aldelyde 438 Anisaldehva 44.5 Alkohole 387 - aus Anethol 443, 496 Kerone 450 Bestimming 603 Aromatische Kohlenwasserstoffe 296 Darstellung 444 Acrian Jon

1,000	**************************************
Arth 471	Barbier 30, 180, 201, 207, 411, 170.
Arum maculatum 549	381, 383, 415, 435, 436, 462
Asantôl Geschichte 188	Barbosa III, H8, 120, 120, 50
Asaron 5do	Barenthin 588
Aseban 97, 305, 413	Barringtonia rubra 524
Askinson 96	spream 524
Athenaees 100	Bartelt 305, 439
Athanor 230	de Barthema 173
	Basilicamöl, Geschichte 206
Athyaum 549 Attactylen 330	Bassa 550
- ans Atractylol 120	Battenses 200
- blane larbe 121	Baulinna pyrrhamenra 523
	Baum 50°
Attackylof 355, 420	Baur See
Atterherg 333	Becher 70
Atr i-fehangra 68	
Auhépme 443	Beckmann 111, 402, 400
Ausheute, verselnedene, bei det En	
Henrage 200	Beg-år-må-di lel
Austracamphen 88	Begninus 108, 200
Australen 88	Béhat 535
Anwers 335, 475	Behendt zur Extraktion 278
Avenzoar 27, 48	Beilstein 188
Avicenna 115, 174	Beitste osche Kupferprune 630
Axange herzoinée 278	Beindorli 241
populmée 278	Benatius 163
tolumee 278	Beneuikt 601, 610, 620
Ayur-Vedas 17, 40, 411, 115, 117	
119, 214	Renzalchlorid 438
D.	Benzaldenyd 438
В	aus Benzylahohol 387
Выссяниев 524	Zimtablehyd 447
Bachmy utza 203	Zimtalkohol 341
de Bachuane 33	Bestimming off
Baer le7	- kleiner Mengen 667
Bär als Vorbild emes Kolbens und	Identifizierung 439
eines Helmes 218	- Vorkommen 438
v Bacyer 94 298, 304, 312, 327, 398	, - kanstlie ier, Darstellung 438
402, 404, 548	Benzin Ilüchtige Anteile des, als Lx-
Barley 540	traktionsmittel 202
Baltar 188	Benzoesäure 520
Baker 386	aus Benzylalkohol 388
Baldilanöl, Geschichte 206	Carlmaoxyd 548
Balneum arenae 219	Phenylacetaldehyd 440
- Mariae 219	- Zimitaldehyd 442
Lausamea meccanensis 65, Anm.	· Zimtalko tol 39,
Palsamodendron Opobalsamum e5,	zur Erhöhung des Estergehalts 030
Ann.	<ul> <li>Vertälschung des Vanill ns 447</li> </ul>

Benzoesäureathylester 526 ven C trancile! 599 - Estern 589 Benzoesährebenzylester 531 Tusenol blo, b17, b18 Henzoesäuremethylester 521 Benzot als Extraktionsmitte, 264 Jonen 486 Benzonnosultosä ire 310 Menthon 610 Benzoylehlorid, Einwirkung auf Gerani-Methylanthranifsäuremet tylester Phenylacetaldehyd billi Benzy alkohol 387 [6] 383 - Palegon odb Darstelling 387 Sentől 626, 627, 629 Lagenschaften 387 - Hymol eta Benzy benzout 531 Vanilin ros Benzyichlorid 438 Bearyleinnamai 532 Zimialdeliyi 602 Benzylevanid 552 - - nach Han is 606 Benzy fidenverbindung d. Camphers 475 Betelol, Geschichte 126 Bereinhenol 139 Benzylsenföll Jos Barchile 215 Berniel 419 Bergannot 524 Bever 401 Bergamatteampher 168 Bigelow 193 Biguinia Chamberlaynii 524 Bergamonol, Geschichte fol - exideta 524 Bernheimer 400 Bernsteinsäure 519 Bihydro, siehe Dihydro Billeter 144 Bernsteinsaurediathylester, siehe Diarbylsuceman Bindheim 81 Bernsteinsäuredimentbylester 40b Bio1 88 Bertagnini 138, 15-Birkenrindenöl, Geschichte 127 Berthelut 86 88, 144 Bisaholen 345 Bertra n 127, 323-372, 378, 381, 415 Bisnitrosomenthon -71 425, 524, 530, 533 Bisnitrosopulegon 464 Berzelius 82 Bisulfitmethode 603 Bittermandelől, Geschichte 152 Besancz 451 Brillobrzeski 513 Besson 48, 100 Bestimmung von Aldehyden und Ke-Blackwellia 550 ternen adl Blane 304, 388, 390 Blanchet S1, 85, 182, 185, 185 der Methylzahl 619 Viskositat 587 Blasengeruch 574 Blaue Farbe bei der Destillation äthe-- you Alkoholen 504 - Anisaldehvd 603 rischer Öle 421 Ant tran Isäure nethylester 561 Blausäure 549 Benzaldehyd pdd, 607 gravimetrische Bestimmung 624 nach Vielbaber 625 Illinas, ime o24, o25. nach Vielhaber 625 Nachweis 551 Vor commen un Pflanzenreich 519 Carvagret e15 - Cam on otto Blev 183 Cincol e21, 622 Blüteneviraits 265 Citral p02 BOCK 210 Bodenbeschaffenheit und Zusammer--- un Cittomenöl 607 setzung der ätherischen Üle 286 Citronellai 598, 601

Register. Böckmann 176 Brechungsvermögen 580 Botsing 612, 614 moleculares 581 Boerhave 71, 137, 143, 175, 207, 237 spezifisches 581 Botteer (19) Bredt MI Bolom 154 Bre nontier 104 Bolle 182 Brenzgeruch 574 Bonastre 133, 146, 163, 167, 176 Brenzschlennsdure aus Furfurol 430 Bond 82 Bildelia ovata 550 Bonifacius 122 tomentosa 324 Boorsma 108, Ann. Briza minor 549 Bornemann Do Bromalyerhinding des isonorneols (21 Borne of 400 Brome in 515. aus Campher 474 a-Bromstyrol 440 - Bestimming 413 Bromwasserstoffmethode zur Cinegi Darste lung 410 bestimming o'll Higenschaften 412 Brotteig, gårender, als Wärmequelle 223 - Machweis 412 Brühl 406 – neben Campher 475 Bruning 176 1 Tenning von Campher 412 Bruntels of Uberführung in Camphen 412 Brunschwig, Hieronymus 42, 184 - - Campher 412 186, 195, 197, 207, 210, 212, 220 - Unterscheidung von Isonomeol 413 Bennn 172 Vorkommen 409 Brevlante 540 Bornylacetat 535 Buccoblatteral, Geschichte 156 - Nachweis 53e Buccocampher 312 Bornylamin aus Campheroxim 474 Buch der Lebenskunde 17 Überführung in Campaien 321 Buchho z 138, 191, 212 Bornyllormust 534 Buchner 18c, 187, 261 Bornylisovalerianat 536 Bulnesia Sarmienti 420 Bornylphonylurethan 321, 412 Burgess 604, 605 Borrichius 80 Busse 447 Besiste 178 Bussy 144 Bouchardat 90, 319, 322, 359, 393, n-Buttersäure 5.8 n-Batt lalkano Bee Bouillon Lagrange 114 Butylseni51, sek, 567 Boulez 597 598 Butyraldehyd 423 Boullay 163 Boutron-Charlard 85, 143, 154 C Bouveault 364, 375, 381, 382, 383, Cadinon 346 585, 388, 390, 452, 435, 456 Darstelling 347 Boyle 184 Cadinendibromhydrat 348 Braconnot 165, 191 Cadinendichlorhydrae 348 Brandes 157, 165 Cadinennitrosat 348 Brave 10b Cadmennitrosoculorid 348 Brechung und Zusammensetzung der Caesalpinia Bonducella 525 ather schen Ole 288 Cahours 86, 156, 185, 186, 195 Brechungskonstante 581 Cajeputol, Geschiehte 176

Calmeyer (9)	Caprinsäure 518
Calmusót, Geschichte 18, 111	aus Decylablehyd 424
Calpandria lanceolata 524	Methylnony Reton 453
Calvi 176	Capronaldehyd 423
Camerarius 210	Capronsaure 366, 518
Camphen 347, 414	aus Ärhyl-n-amylketon 451
ass Borneol 412	Caprylsaure 367, 518
Bornylamin 321	aus Merhy-heptylketon 451
Darstellung 318	Capsella Bursa Pastoris 564
lugenschaften 318	Capura alata 524
verschiedene Modifikationen 33	21 Carallia symmetrica 524
Nachweis 320	Carboxylapocamphersäure 320
Oxydation 320	Cardainine amara 567
Überführung in Isoborneol 320	Cardamomenol, Geschichte 119
Vorkommer, 317	Card-amonium 119
i-Camphen 88	Cardamomum minus [2]
Camphencamphersäure 320	Carlinaoxyd 548
isomere 32.	Carpobalsam 55
Campuenchlorhydrat 319	Carpobalsamum 65, Ann.
Camphenglyko, 320	Carstanjen 198
Camphonlydrat 413	Carthamus tincturus 113
Camp tenilon 320	Cartheuser 70, 106, 112, 119 121,
Camp tenylsäure 320	E31, E48, 154, 195, 199, 200, 203
Campher 79, 82, 320, 472	Carvaerol 101
als Bezeichnung für feste	
scheidungen atherischer Ote	
aus Borneol 411	Diosphenol 513
Nachweis neben Borneol 475	-Terpinenery thrit 337
Trenning von Burneo 412	Bestimmung v15
Campherid, deschichte 133	u Carvaeromentaol aus Thymol
Campheroxim 474	durch Reduktion 49.3
Campherpination 474	Carvaerylamin aus Carvoxim 400
Camphersäure 474	aus Thuionoxim 481
Campholrethe 89	Carvaerylphenylurethan 493
Campholsaure aus Borneol 4 2	Carvenon 335, 400
Camp foronsaure 474	Carvestren 332
Camphoylsaure 320	Carvelin 160
Can crium 5°3	Carvon 457
Cumugii 298	Bestummung 605, 609
Cannabis indica 296	Reduktion zu Dihydrocarvool 402
Cannizato 387	Überführung in Carvaerol 491
Canthina palembanicum 524	Caryonderivate aus Terpineol 396
Caparrapen 355	Carvotanaceton 3-2
Capitaine 83, 86	aus fluion 481
Capitalne 85, 86	- — «Phellandren 342
Canangeol, Verfälschung mit Ke	- aus Limonennitrosochlorid 320
iett 635	- Aus commentation of the ord

Carvoyun, Überlähnung in Dibydro-Chilocuryus densil.orus 524 carcead 402 denudants 12. Caryophyllen 348 Chalperich 122 - Konstanten 349 Chinesen, Destill erlainst 17 - Nachweis 351, 633 Chromanityis elliptica 524 Caryophyllenalkohol 350 Jetiloha 524 Caryophyllenhydrat 450 - montana 524 Carvophyllennitrosat 350, 35 ramillora 524 Caryophy lemmtrosii (200, 254) Chiris 155, 461 Cary ophy fennitrasochlarid 350-351 Chloral, Verbindungen auf Ment of 4 to Cascarillôl, Geschichte 169 Chloreaferanteebingone des Atlivi Cassiaol, Geschichte 134 alkohols (84) Cassie, Ausbeute an Ö her Jer fixdes Geraniols 371 traktion 366 & Chlorevelogerarioladiencarbonsance Castanopsis iaranka 523 450 Tanguerut 525 3-Chloseymol 471 de Castro 150 ars Monthol the Cavendish 81, 130 Chloroform als Extraldionspurrel 30% Cecropia Schredeana 523 Bachweis ofto Cedemeaninher 419 Chlorprinung, Bellisternsche Probe-Cedernöl, Geschielne 215 (23) Nachweis 532 Kalkprone e30 Labanous, Geschichte 108 Verbrennungsmethode 630 Cedren 357 Chornes H. 133 Nachweis in ätherischen Ölen 633 Chrysophythim imperiale 539 Cedrol 419 Chuir 480, 488 Cedry Ipheny furethan 419 Clumett 68 Celluloidwaren 473 Ciamician 188, 351, 408 500 Celsus 152 Cher assetinum 550 Celtis reticulosa 558, 500 Cineot odd Centaurea montana 550 aus referpinged 395 solstitudis 550 Bestimming, Bromwasserstoff Cetatopetalum apetalum 538 methode a21 Ceylon-Zimitöl, Geschichte 134 Destillationsmethode o21 Chaffee 103 Phosphorsäuremethode 622 Challetia cymosa 550 - Resoremmethode #22 Chamaemeles coriacea 550 Sachweis 517 Chapman 353 Ulterfährung in Dipenten 546 Chaporeaut 354 4-Cineol 741 Charabot 97 Cincolon Sets Charaka 17 Cincolsiare ite Chardina veranthemoides 551 Cineolsät reambydrid, Umwandhiny in Charan 508 Met tyllicptene i 454 Chilsen 273 China arundina ca 738 Chavicot 493 Cinnamylemmenat 532 Chemische Prüfungsmethoden 587 Cinnamyldiphenylmethar 301 Chevalter 128 Cianamy lphony Lirealian, 341.

Citronellol, Camaderisierung '85. Cinic ephalus ovarus 523 Darstelling 384 state collens 523 Einwirkung von Benzoylchlorid 383 Circulatoria Geschichte 222 Isomerieverhältnisse 485 Circ partimine 203 Roustanten 383 Creamin an ense 330 Oxydation 384 Card 425 Frenning con Geraniol 382, 383 aus Geratiol 375, tec Uherhihrung in Isopuleget 385 Linaloet 373, 420 Vorkammen 381 Nerol 420 Cironellidenaceton 457 Bestimmung 602, 60% Citronellidency anessigsaure 4 f7 um Cirrononial bel? Citronellolester, Darstellung 385 Laustelling 426 Citronellshi re 170, 526 Linenschatten 426 aus Chroneilal durch Oxydanon 45th Isolierang 426 Citronellylacetar 531 Konders, turn mit Aceton 429 Citronelly threazir, when saureester 386 Ronder sation init. Acetylaceton, 431 c-Citionelly) we nebouinshure 437 Rousinnien +2a CirronellyHormust > 30 Nachweis 429 Citronellyl- 4-synhthacinchoninshure Oxyuation 420, 454 1.83, 137 Residkt on 447 Citronenél, Octylengehalt 244 Synthese 420 Tremming von Citronellal 434, 435, Critis medica 550 Curylulenessi (säure, Darstellung 431 Trenning von Citronellal und Methyl-Citryl Anaphraoci ichom isaure 373, 429. 4.30 heptenan 431 Verhalten gegen Natrian bisulfic 427 Claisen 531 Clemens VII. 140 Vorkommen 425 Citralia and ib, Unterscheidung 426 Cloven 351, 358 Clover 331 cremating 441 Citraldihydrosulfonsäurederiyat 428 Clusius 130, 172 Citalmonoly diosalfons@urederivat 428 Clarific oblongitolia 521 Cochleatur Armoracia 501 Citraloxyd 543 Citral a semicarbazon, Darstelling +30 Coelum philosophorum 34, 35 Correa densitiona 524 Citronellad 432 - Restumming 508, 601, 600 - Tepidiphhoja 524 - liberica 524 - Isolierung 452 remning von Citral 434, 455, 437 stemanin Ila 524 Verhalten gegen Natriumbisullit 434 Colles 97 Calonasta giganted 349 Verkommen 4.42 Columella 142, 15e, 183, 202 Jus Caronellol 384 Combretum constrictum 550 Citronellalovyu 513 Commodorus 191 Caporallalsemicarhazon 427 Compenhium acomatationum [40] Citronellol, Vertälschung unt Rokoslett Comstack 195 050 Coniferin zur Vanillindarstellung 44e Catronellol 380 Constantin VI 148 ans Chronellal 1:1

- Dest mining 385, 500

Constantinas Africanas 129, 207

Conti 118 Comultera Salikoninda 538 Cordia asperrima 442, 524 Cordus, Valerius 47, 53, 79, 100, 106, 120, 121, 124, 126, 133, 137, 104, 100, 167, 175, 184, 191, 197, 202, 233 Corianderöl, Geschichte 179 Corps épuisé 280 282 Cortex Chimae de China nova 1691 novae sen Schaeonillae 166 Corynocarpin ab2 Corynocatpus faevigata 551 Costaeus 219 Costuswurzelöl, Geschichte 213 Cotoneaster affinis 550 -- bacillaris 550 huxifolia 550 Francheti 350 - Irigida 550 - burizontalis 550 integerrima 550 microphylla 55) - multiflora 550 panosa 550 - thymaetolia 550 Cubebencampher +19 Cuhebanöl, Geschichte 125 Circurhita 214, 218 Geschichte 216 o-Chinaraldehydmethyläther 445 p. 444 Cumarin 538 zur Verfälschung des Vanillins 447 o-Cumarsaure aus Cumarin 540 Caminaldehyd 439 Cuminol, Geschiefte 180 Caminy lamin 342 Capania 550 Cupressus sempervirens, Öl 208 Crataegus orientalis 550 oxyacamha 443, 550. Crepis toetida 442 Cipps 588

Crotonsaurenitril 553

Creptolenis Lixiflora 524

Crotonylsenfol 567

Cyanattyl 565 Cyanwasserstoff siehe Blausüure Cyclen 320 Cyclische Aldehyde 438 Alkohole 387 Netone 456 Kohleny asserstolte 295 Sesquiterpenalkohole 417 455 1-Cyclocitral zur Darstellung des rons Cyclogeraniol aus Geraniol 37e \*-Cyclogeraniumsaure 489 Cyclostemon ma. rophyllus 524. Cyn.bopogonöle, Geschichte 109 Cymol, Bilding ans Citral 427 -- Citronellal 434 - Limenen 325 Terpinenol-4 400 m-Cymol 298 - aus Fenction 478 p-Cymal 398 - ans ferpmenul-1 509 — — Campher 474 p-Cymolsultonsäure 300 p-Cymolyullo islameanid 300 Cymocephalus or arus 523 Cypressentampher 414 Cypressenol, Geschichte 106 Cyttosperma lastandes 549 Merkusii 549 D

Dacryodes hexandra 132 Daixo-Rui-Shu-Ho 200 Date 172 Dampfdestillation, Geschichte 24,) Daufresne 44 Davies 588 Decylaldeliyd 424 Détleurage 275 Déflemer 27v Dehne 115, 138, 139, 182 Deiman 82 De Laet 140 Della decima 116 Demachy 198, 199 Demarson 155 Denis 607

Deroy Fils Ainé 270 Dillapiet 510 Destillatio panis 223 Dillisoapiel 511 per descensinii 224 Dillöl, Geschichte 191 per ventrum equimum 223 Dimethoxybenzoesäure aus Methyl-30/13 223 engenol 102 Destillation, absteinende, Geschichte 224 Disp-methoxystilben 497 fraktiomene 583 Dimethylacetonylaceton 336, 400 Lebrochene 583 Dimethylhernsteinsäure 350 Wesen der, im Altertum 40 A(111)Dimethyllävulinsäure aus Thuja-Destillationsmethode zur Emealbestimketonsáure 481 mong 621 Dir tethylmalousäure 478 Destillationsverfahren und Zusammen-2,6-Dimethy octan ans Geraniol 376 setzung der "itherischen Öle 286 — aus Linatool 37≥ Destillationswasser, Aldehyde im 422 2,6-Dimethy octanol-8 aus Geraniol 376 Desuiherblase, Liniührung 246 aus Linaloot 372 Destillierbuch 42 Dimethyl-2,6-octen-2-ol-8 385 Destilliergerate, Geschichte 214 Dimethylsulfid 564 Destillierweise, Geschichte 214 Dimethyltricarbattylsäure 478 Densen 340, 350, 633 Dimorphoteca pluvialis 550 Dhurem Ja2 Dingler 240, 244 Diacetyl 365, 458 Dimtroaceto-tert,-butyltoluol 550 Diat tylsuccinat zur Erhöhung des Ester-Dinitro-tert, bi tyljodxyfol 556 gel alts 636 Dinitro-tert,-butvixylylaldehyd 550 p-Diazophenetolsullat 497 Dinitro-tert, bi tylxylyleyanid 556 Dibrommenthon 471, 490 Dinitroaceto-tert,-butylxylol 557 Dibronmyristicindibromid 508 Dmitrobutyryl tert, butylydol 557 a-Dicaryelon 46th Dinitrovaleryl-tert,-hutylxylol 557 Dieterich, h. 629 Dieder 108 Dicterich, K. 628 629 Diola.kohol C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub> aus Diosphenol 513 Die erich sche Senfolbestimmung 628, Dioscor des 21, Ann., 40, 90, 105, 107, 108, 119, 122, 131, 142, 145, Dihydrocarveol 402, 460 147, 152, 155, 1cc, 180, 183, 189, Nachweis 403 190, 196, 202, 206, 209, 212, 213, Dihydrocaryon 460, 167 215, 216 aus Dihydrocarycol 403, 467 Diosphenol 512 Dihydrocarvylamin 342 Diosphenolphenylurethan 513 aus Carvon 461 Diospyros acuminata 524 Dihydrocuminaldehyd 342 - murea 524 aus Dibydrocummalkohol 392 - cantiffora 52+ Dihydrocuminalkohol 341, 342, 391 Gardneri 524 Konstanten 391 a, a' Dioxy-a-methyl-a' isopropyladipin-Dihydrofencholensähreannd 478 säure 336, 338, 399, 400 Dihydromyrcen 295 Dipenten 325, 328, 341 Diliydromyrcentetrabromid 295 aus Cincol 546 Dihydroocimen 205 Geranial 376 Dihydro- n-xylol 455 #-Terpineel 395 gan Dirk 240 Darstellung 328 Geldemoister, Die athenschen Ole. 43

Dipenten, Konstanten 320	Emulsia 551
Nachweis 331	Luffenrage, Anwendong 200
- Verkonmun 328	verschiedene Ausmeute 200
Dipentendichterhyerar 330	Uniformage a chana 280
Dipentennitrosochlorid 330	a Imid 273
Dipters v odorata odil	Enfleurer 273
oppositifolia 539	Paktion 204, 265, 372, 378
pteropus 539	Uniterning des Pflanzenwachses aus
Dispensatoria v0	den konkreten Ölen 200
Dispensatorum Noricum 51, 62 70,	Epitisanthes extindrica 523
112, 115, 124, 125, 133, 137, 141,	elongata 525
156, 160, 162, 164, 166, 170, 171,	Erdmana, 14, 372
175, 179, 181, 183, 184, 187, 190,	Ledmann, L. 349, 379 381, 449,
191, 197, 194, 200, 201, 203,	501, 502
206, 211, 212	Erhöhung des fistergehalts, künstl. else
Ditereben 89	Erica arborea 443
Dodge 380	Limbotica japonica 550
Doehner 373, 429, 430	Intenneyer fie
Dolichos Lablah 550	Erstarrungspunkt 581
Doste (d), Geschiehte 202	des Rosenõis 583
Downer 578	Lrythrit Court, (OH), aus., Terpinen 3.57
Dowland 587	Frythrosylon holicianum 523
Drenungsvermögen, optisches 578	Court 521
Dronke 5.14	Essences 280
Dschabir 23	- concrétes 263, 265
Dumas 85, 101, 108, 138-143, 170, 185	Essigäther 526
Dunbar 607	Lasigsture 517
Dupont 97	Ester Besti ninung 500
Durvelle 98	Nachweis 520, 636
Duyk 589	Estergenalt, Zusätze zur firhöhung
E	036
_	Esterzahl 590
Eau de Cologne 71	Estragol 494
Fau des Carmes 201	Ettling 170
Ebn Attalir 27, 148	Eucalyptol 544, siehe auch Cineol.
Echinocarpus Sigun 551	Eucalyptusõl 421
Edrisi 116, 120, 125, 158, 180, 188	Geschichte 178
Ehmann 619	hugenol 500
Ela 119	Bestimmung 611, 616
Elavocarpus resinosus 524	· des freien 618
Elaeopten 83	- gesamten 612, 517
Elateriospermum Tapos 550	Eugenolmethy fither 502
Tokhrai 524	Euonymus Philiatrus 47
Elemicin 507	Eupatorium africamum 539
Elemiöl, Geschichte 167	Аугарана 539
El Razi 218	Evernia prunastri 200
Elze 408	Exochorda Alberti 550

Extraits any flours 265, 280 Extraktion out thichtigen Losings mitteln 260, 261 mit archiffüchtigen Lösungsmateln titt mehtbielingen Losungsmitteln in der Warme 280 Extraktionsapparat (Garmeri Abbilde, 371 lixtraktionsverfahren, industrielle Anwendung 263 Eykman 12e, 493, 505

### F

Farbreaktionen 589 Farina 71 Farnesal aus l'arnesol 410 Larnesol 4fo Fander Heinz 230 Fauré Ha Favret 261 le l'ebyre 143 Feldmann 350 Fenchelholz 139 Fenchelöl, Geschichte 185 Fenchen, Darstellung 322 Ligenschaften 323 Vorkommen 322 Fencholensäuren 478 Fenchon 476 - aus Fenchylalkohol 416 Fenchonoxim 477 Fenchylakahol 415 477 Darstellung 415 Konstanten 415 Vorkommen 415 Festuca Poa 549 Fette, Fähigkeit der, Blütenöl aufzunehmen 273 Fettes Öl, Nachweis in ätherischen Olen 634 Fettgemisch für Pomade 276 Fiens annulata 523

- Renjamina 523 elevtica 523

geniculata 523

Fiens pilosa 525 pilosa v.d. chresocanna 523 retusa var. priida 523 Nykonkytka 523 Fiddichow 190 Firbas 628 Flacco 181 Florentiner Plasche, Geschichte 242 thores storethadus arabicae 196 Floridas 187 Müchtige Lösungsmittel zur Extraktio i von Blüten 200, 261, 263 Flückiger 205, 5F2 Foeniculum sinense 130 Fontenelle 143 Formaldehyd 422 Formyherung 599 de Foureroy 73 Fraktionierte Desultation 583 Frankfurger Liste 42 Franklin 170 Frems 143 Friedländer 514 v. Friedrichs 358 triswell 553 Fuchs 47, 61 Enriurel 365, 448 Furnus Acediae 230

#### G

Gadamer 145, 355, 356, 552, 628 Galhanumöl, Geschichte 180 Galenus 21, 105, 131 Galium triflorum 539 Galgantol, Geschichte 115 Gandurin 355, 420 Gans, als Vorbild einer Retorte 217 Garcia da Orta 110, 116, 120, 136, 146, 188, 213 Gardenia Fitzalani 524 Schoemannii 524 Gardner 320. Garnierscher Extraktionsapparat Abbildung 271 Garuga 523 Gattermann 515

Gaubius 80, 124, 137, 1e0, 205 Ganltheria fragrantissima 524 - lencocarpa 524 Gaultherm 525 Gay-Lussac 154 Geber 23, 218, 219 Gebrochene Destillation 86 Gehlen 101 Genvresse 358 Geoffroy 76, 79, 80, 101, 115, 119, 161, 195, 200, 207, 212 Geran of 373 - aus Citral 427 Abscheidung aus einem Öl 378 - Anlagerung von Natriumbisulfit 377 - Charakterisierung 379 - Finwirkung von Benzoylchlorid 383 Isotierung 373. Isomerisation an Linahool 375 · Konstanten 375 Oxydation 375, 426. - Reduktion 376 Synthese 375 - Tremming von Citronellol 382, 383 - Überführung in Terpincol 394 · Citronellol 379 - Vorkommen 373 Geraniolchlorealemmerbindung 373 Geraniolmono- und dioxyd 543 Geranioltetrabromid 377 Geramumöl, Geschichte 155 Geraniumsäure, Ausgangsmaterial bei der Citronelloldarstellung 383

aus Citral 429

Geranylacetat 530

Geranylformiat 529

v. Gerichten 509

Gerlich 144

Gertinger 186

Geraniumsäuremtril. Verseifung

Methylheptenon 454

Geranylearbaminsaureester 378

Geranylester, Darstellung 377

Geranyl---naphthy urethan 378

Geranylphenylurethan 378

Geranylphthalsäureesier 378

Gerhardt 86, 87, 156, 541, Anm.

211

Gesamtengenol, Bestimmung of7 Gusner, Contad 47, 53, 100, 105, 114, 130, 133, 145, 150, 160, 164, 165, 170, 171, 175, 184, 190 191, 195, [98, 209 211, 245, 254 Gesner, J. A. 119 Gespannter Dampt bei der Destillation, Geschighte 241 Giengiario contetto 118 Giese 18b. Giesecke 15a Gildemeister 127, 308, 345, 378, 381, 492, 330, 611 Ginsberg 504 Gironmera subaequalis 523 Gladstone 89, 112 Glaser 143 Glauber 69, 255 Glucenapin Jest Glucosid, Benzylsentöl lieferndes 5c8 - Butylsenfol lieferndes 507 - Crotonylsenfol lieferndes 556 - Eugenol lieferades 500 Oxybenzylsenfől lieferndes 5e8 Senfol lielerndes 5e4 Glucoside, Blausäure liefernde 551, 552 Methylsa joylat liefernde 525 Glucotropaeotin 508 Glyceria aquatica 549. Glycerinmonoacetat zur Erhöhung des Estergehalts ode Glykol aus .-Phellandren 342 - aus Safrol 505. - C<sub>0</sub> H<sub>10</sub>O<sub>2</sub> aus Diosphenol 513 CarHa Oa aus Caryophylten 350 Gmelin 138 Gnetium Guernon 1 ovalitolium 523 Godlewski 325, 327 Goebel 186 Goppert 526 Göttling 138, 186 v. Gorup Besanez 150 Governmend 383 Grahaddin medicamentorum compositorum 26 Graherg 207

Gerneli, Physiologie des 573, Ann.

Grabowski 17e Harries 97, 340, 382, 385, 434, 436, Gräleri 497 400, 438 Gramanastice (70) Harrison 146 Gregor 619, 620 Hartwich 564 Grun 73 Hasse 80, 170 Griechen, Destillierkunst 19 Haussner 357 Grittithia acuminata 524 Heeraboten 358 encantha 524 Helenin 541, 542 Grignard 310, 415 Heliotropin 117, 500 Grighardsche Reaktion 303 Printing auf Verfälschungen 448 Grimanx 140, 542 Heliotropingerach Ursaehe 447 Grimm 156, 458 Helle 323, 415 Grosser 180 Hellwig 178 Grossularia nigrum 549 van Helmant 69 ruhrum 550 Henrich 469, 464 Grissner 619, 620 Henriques 515 Guaien 355 Henry 114, 172 - blane Farbe 421 Heptan 202 Guajot (Sesquiterpenalkohol) 420. Heptylalkohol 366 Guajylmethyläther 420 Herherger 20. Guerher 333, 354, 412 Herford 211 Gurbourt 88, 143 Hérissey 607 Guignard 565 Herniaria glabra 548 Gurlandina 523 Herodot 108, 145, 166, 215 Guillaumin 401 Herzfeld bib Gurjunbalsamöl, Geschichte 170 Herzie 619 Nachwers 632 Hesperides Norimbergensis 161 Gymnenia latifohum 551 Hesse 200, 201, 280, 381, 529, 558, Gymnogramme autea 549 559, 561, 562, 612, 614 Greenum argenteum 540 Heuster 96 Gymocardia odorata 550 -Hevea brisiliensis 451, 550 Gynocardin 552 Spruceana 451, 550 Heveen 359 ш Hexacentris coccinea 524 Haarmann 350 Hexaliydrocymol aus Menthol 405 Hagen 191 akt. Hexylalkohol 300 11 skha 205 n-Resylallionol 366 Hakirkii 205 Hexylenalkohol 368 Haller 411, 413, 475 Heyer 102, 180 Hallwachs 150 Hieroctrioa alpma 538 Hancock 103 australis 538 Hâncu 470 - borealis 538

Hieronymus Rubeus 149

Himmelmann 382, 385 436

Hirschsohn 547

Hildegard 107, 117, 125, 181, 182,

187, 197, 203, 207, 212

Hanus 600, 507, 608, 609

Harbordt 150

Harpestreng 125

Haspullis imbricata 524

Harib 149

(10)	ISSEL,
Hirzel 96, 263	t
History etz 176	the Chaldan 2c, 147
Moering 497, 506	Ibn Aurdadhah Ha
Hoffmann, Friedr. 73, 74, 79, 80, 138,	Ulrsch 201
112, 139, 165, 175, 202, 207, 212, 237	
Holmann, A. W. 144, 552, 568	Imri d-Nais 133
Holens languas 549	Inder, Destillierkanst 17
Holzgeist als Extraktionsmittel 262	Indigotera galegoides 551
	Indischer Hanf 30s
Homalum javanicum 52*	Indet 558
tomentosum 442, 524, 530	Infusion 280
Homberg eq. 79, 80, 81	Ingwerôl, Gescincine 17
Homoanissaure 495	luonye 205
Homocamphersäuse 472	Inula Helenum 541
Homopiperonylshure 505	hulin 541, Ann.
Hanorius 122	Iperanea dissecta 551
Hoptenöl, Geschichte 127	absoura 550
Horreac piperatariae 122	sinuata 551
Houton-Labillardière 82, f01	vittlolia 551
Hibbsche Jodadditionsmethode 588	Iren aus Iron 488
Hüth g 319 391	From 487
Hugues 105	Isoalantolacton 542
Hulle netherée 100	Isoaniylal cohol (rec
anthone 278	Isomethal 104
trançaise 278	Isoapiol 540
parlinnee 278	Isonameol 320, 414
Huminga 352	aus Campher 474
Humplenderivate 353	Unterscheidung vor Bornen 113
Hinteria corymbosa 524	Isoborneolbromalverbindung 342
finth 379	Isoporny lphenty luretinan (32)
Hyanocarpus alpina 524, 550	Isobiittersäure 441, 542, 515
- anthelminthica 550	Isobutylal whole the
inchrians 550	Isolutybenfil 507
Leuenata 524	Isocampholsacre aus Borneol 412
Wightnana 524	Isocamphoronsäure 478
Hydroaromatische Aldehyde 149	Isocarvoxim 400
Alkohole 391	Isociem cin 508
luctone 4.7	Isoengenol 700
Hydrochinon zur Darstellung von	Isoeugenol, Oxydation zu Vanillin 446
Hydrochinonäthyläther 497	Isotenchen 323
Hydrochinonathyläther 497	Isotenebylatkehol 323
Hydrochlorearyoxim 312	Isotencity lphony for ethan 323
Hydrocumarin 538	Isohoptylsiline 518
- aus Cumarin 540	Isoment ion 4rd
Hydroxycamphocarbonsaure 472	Isomyristicin 509
Hydrozimtsaure aus Phenylpropylalko-	Isonandra Mottlevana 553
Hygrophorus agathumus '49 [bol 300]	Isoosycuminsdure aus Carvaeret 492
- cerasiums 519	Isoprin 204
	•

Asopropyl- acetyl-n-buttersäure 513 Isopropyliserasteinsiume aus / Phel-Landren 341 Isopropylevelohexenon aus & Phel-Lindren 341 Isopropyl 1-cyclobexen-2-on 4 442 Isopropylessigsame 518 «Asopropylelutarsámic 342 aus --Phellandren 341 Asomonythexenon, Ubergang in Terpinenol-1 300 [sopropyl-m-kresol 489 Isogropyl-o-kresul 491 -- Isopropyled-methyladipinsalate 513 Isomalegol 403 -- .ms Citronellal 434 Citronellol 385 Bildung 403 Nachwels 404 Isopulegen 434, 465 Isonulegonoxim 4cd Isosatrol 505 aus Safrol 506 Oxydation za Heliotropin 447 a. und Alsosafrol Me Isosantalene 354 Isothocyanally! 564 Isothiocyanpropenyl 567 Isonateraldehyd den, 423 Isovaleraidely diffusemicarbazon, 423 Isocaleriansaure 300, 423, 518 Istachri 188 lither 154 Ives 128 Janus Damascenas 27 Japaneampher 473 Lica-Lara 313 Lismin, Ausbeute an Ol bei der Extraktion 200 asmin Verhalten bei der Extraktion 273 Jasminbhiten, Ausbeite an Ol bei der Inflowrage infl left and init Parattin51 280 Latrophia augustidens 451, 550 had ferram who 435 leancard 47, 265

lehanger 68 Joannes Actuarius 148 ladabsorption 586 Jodadhtionsmethode nach Hühl 588 Iodoform ans Accton (Nachweis) 451 lodel, Reagens and Cheel 547 Jodphosphon unt, Reagens and Octyl aldebyd 424 Lohnson 340 Johnston 167 Lenas 514 Jonan 429, 183 Bestimming 486 Darstellung 483 as und scionau 483 a- und Alonousemicarbazon 486 Jonquille, Extraktion 473 Ludaens 191, 206 Jünger 400, 471 Immens .00 enhantus 41

Siehe auch C Kachter 319 Kadeól, Geschichte 106 Kämpfer 134, 151, 188

К

Kämpfer 134, 151, 188

Kaipe garie 420
Kaliumbisullat, Linw. auf Geraniol 376
Kaliummuthylsalicylat 525
balkptobe (Chlorprifting) 630
Kallen 541, 542
Kalm 102, 114, 140
Kamilenől, Geschichte 2/0
lyane 145
Kapel enőten 734
Kapuzmerkresse 568
Karl der Grobe 137 – 42, 179, 184, 187, 194, 203.

Karmeliter-Geist 71 Kantschuk, trockuc Destillation 329 Kerr 151 Kekulé 90 Kark 200

Kelbe 298 Kemp 126 Mc, Kenzte 513 Kerria japonica 550

Ketolacton CmH2, O, aus ... Terpineof 396 Nünstlicher Moschus 554 Retomenthylsäure +71 Künstliches Lättelkramöl 507 aus Menthol 405 Wintergrünöl 523. Reton Callido aus Camphen 320 Kunigundenkaant 200 Ketone, alteyelische 457 Kn 18el 79, 80, 195 - alinhatische 450 Kn 1124 020, 630 - aromatische 456 Kunzemüller 213 - Bestimmung (c09) Nuchatow 112 Entfernung aus ätherischen Ölen 200 Kurdadhah 125 - Nachweis 201 Karrimia sey lanica 550 Retoninose jus 556 Actonsaure Colling, aus Carvo-Î. phyllen 350 Labillardière 177, 178 Niggelaria africana 550 Lactone 538 Kindt 81, 85, 101 Ladanumö , tieschichte 171 Kirschlorbeerol, Geschichte 154 Ladenburgscher Kothen 585 Klages 405, 471, 493 Lavulinsaure aus Citral 420 Klaproth 134 Geramol 577 Kleber 204, 295, 327, 610 Linatoot to I Rlima und Zusammensetzung der äthe-Methylhep enon 455 rischen Ole, Beziehungen zwischen Lafant 310, 558 534 Klimont 07, 388 1286 Lattemand 203 Knigge 205 Lamathia aurea 344 Knoll 97 Landolphia Watsonii 324 Köhler 308, 557 lange 144 Körner 144, 145 Langles 149 Robbenoxysuffid 565 Lapis platosophorum Z4, ec. 215 Rohlenwasserstoll Co.His ans Citronels Laserpitium 188 0 384 Losi i mileuta 549 Noblenwasserstoffe, alicyclische 300 Zollingeri 544 al-phatische 292 Lastrea 549 arounitische 206 Latheris oderata 561 Nachweis 291 Laurent 87 Rokosfett, Nachweis in ätherischen Laurinaldehyd 424 Ölen (35) Laurmeencampher 472 Komppa 304, 473 . am usaure 514 Kondakow 513 Laurogerasm 438, 552 Konkrete Ole 265 Lauwerenhurg 82 Kosmas Indikopleustes 128 Lavendeldestillation, Geschichte 2:4 v. Kostanecki 514 Lavendelil, Geschichte de Krafft, Joh. 237 Lavoisier 82 Kraftheim, Crato von 237 Ledumcampher 419 Kremel 388, 590, 627 Leus 307, 308 Kremers 316 349, 433, 609, 615 Lecson 88 Krüger 454, 455, 483, 487, 488 Lehmann 621 Kümmelől, Geschichte 182 Letocarpus athoreus 524 Känstlicher Campher 311 Lement of

1.0%	001
Lemonol 373	Linalylacetat 528
Lepeschkin 35e	- Thiozon d 372
Lepidinin sativnin 549	Linalylchional 376
Leroide 479	Linalylester, Darstellung 373
Lescarbot 105	Linalylnaphthylurethan 373
Leuckart 400	Linalylphenylurethan 373
Levallois 588	Linamarin 552
Lewis 77 100	Lindera Benzom 523
Tratris odoratissima 539	Lindsaya cultrata 539
- spicata 5:39	Litebarger 553
Libanon-Cedernöf, Geschichte 108	Link, J. H. 79
Liber de destillatione 50	IL C. 181
de materia medica 216	Littum perenne 451, 550
de viins 39	usitatissiiniin 451, 550
Incureof fes	Lipbard 102
Ligmun aquitae 108, Ann.	Lippich 578
Liganar payamını, ttoridum, Xylomara-	Liquor antarthriticus Pottu 101
Lightig 84, 154, 176 (thrum 139)	List 86
Liebstocköl, Geschichte 180	Lobelius 444
Immonen 324	Loblied vom branntewein 43, Anni
Darstellung 324	Lacknet 177
Ligenschaften 325	Podovico Barthema 432
Nachweis 326	Löffelkrautöl, Geschielte 141
Vorkommen 324	künstliches 567
Limonenmonoetdorhydrat 325	Löslichkeit 585
Limonenmonoxyd 543	Lóslichaeitszahl 587
I imonemitrolanilin 320	Löwig 182
Limonennitrolbenzylamin 326	Longe et 47, 437, 475, 484, 220, 227, 231
Limonennitrolpiperidin 320	Lorbeeröl, Geschichte 141
Limonennutrosat 320	Lotus arabiens 550
Limonenni, rosochloride 326	— anstralis 550
Lintementetralipromid 326	Lotosin 552
Linabeeol, Geschichte 168	de Luca 144
Linatoot 308	Lucas 153
Identifizierung 373	Lucuma Bonplandia 551
Lingtool, Itonistanten 370	mattimosa 351
Konstitution 371	pomitera 551
- Oxydation 471	Ludevici 137
- zu Çitral 373, 42e	Endwig 144
Reduktion 372	Lüdersdorff 103
Uherführung in Geraniol 375	Lu.lus 38, 194
- Terpined 304	Lunge 296
Verhalten bei Abety ierung 597	Lyford 607
Vorkommen 368	M
Linatoolen 372	Naha 524
Linaloolmono- und dioxya 543	Macer Floridus 107
I maloolthiozonide 372	Macintosh 103

Macaner 81 Mahl 156 Magellan 173 Manisterium maximum 34 Masim Ha Hiscorda 526 Maier 46 Maiglöckchen, Extraktion 273 - Mazeration 282 Mammortichic 200 Mangifera 524 Manihor Bankensis 451, 550 Glaziovii 451, 560 palmata 451, 550 - utilissima 451, a50 Manihotoxin 552 Manieau 167 Mann 557 Mannich 470 Marancei 149 Marasmins oreades 549 Marcellus Empiricus 183 Marco Polo Ho, 117, 123, 129, 134 Marcus Aurelius 191 Graecus 31, 32 Margueron 8., 101, 212 Markownikoff 381 Marsdenia tempeissima 524 Marsh 320 Martias 112, 121 Massignon 203, 200 Masson 366, 367 Mastixòl, Geschichte 169 Masudi 120, 125, 129 Matieocampher 420 Manheus 116 Matthjolus 47, 105, 140, 231 Maint 139 Maumenésche Schwelelsäureprobe588 Mayer 370 Mazeration 280 Mazerationsverfahren, Anwendung 260 Mc. Kenzie 512, 513 Megusa 200 Meiiner 3, 190 Melica altissima 549 ciliata 549

Melies mums 14 unithora 340 Meldotsaure 540 Melifotsaures Cumarin 539 Melihous alha 550 altissuma 536 hamatus 539 -- lencamba 539 officinalis 339 Melisoma nendula 524 Melissenö., Geschichte 201 Melodinus Lievinatus 324 orientalis 524 Memecylon 524, 551 Dn Mentl 138 Mentha amatica 204 halsamica 201 cristial 204 - Menthastrum 203 – piperita, Geschiehte 204 rubra 204 Sattracemen 204 Menthable, Geschichte 203 - '-p-Menthen aux Menthol 205 "Menthenon aus Terpmenol 1 300 Menthol 404 Darstellung 404 Voustanten 40% Nachweis 40h Frenoung von Meathon 400 Varkommen 444 1-Menthol aux Pulegon 403 Menthon 468 ans Menthol We Bestimming clo Trenning von Menthol 40c Menthomsoxin 170 Menthonoxim 383, 470 Menthylacetar 557 Menthylbenzoat 405 Menthyl sovalerianat 5.7 Menthylphenyl isethan 406 Mercuriacerat, Finwirkung aut Amethol-Mercarum vegetabile 34 Merkaptan im Bärlauchöl 5e4 Merling 488 Merrema ( unofia 5%)

Managara at 015	50 of 12 1 755 b
Messinger 015 Messie 20, 407, 149	Methylisoengenol 504
	- aus Methyleugeno 502
Metalligehalt der ätherischen Ö.e. früh-	"-Methyl- mapl thocmehor insaure 430
zeitige Beohachtungen 237	Methyl-n-monylearhinal 308
Metastyrol 297	Methyl-n-nonyfacton 368, 151
Methactylsaure a19	Methylsalicylar 523
4-Metholithy/phopol-2-methy/saure-/ 492	Methylsalicylsäure 445
p-Methoxybenzaldeliytl 443	Methylzahl 619
p Nethoxybenzoesäure 250	Methylzahlen verschiedener Öle 620
p-Methoxyphenylaceton 456	Mendon 107
p-Methoxyphenylessigsäi re 495	Meydenberger of
p-Nethoxyphenylgiyexylsäure 196	Meyer 172
o-Methuxyzimialdehyd 545	Michael VIII, 148
gr- 444	Michany 402
p-Methoxyzimtsättre 520	Mieržinski 96
(Methyladipmsaure 406	Milium effusum 538
aus Citronellal 470	Miller 333
Citrone tot 385	Millon 202
Menthor 405	Mineralö, Nachweis in ätherischen
Menthon 471	Ölen 635
Putegan 405	Mirande sal
Methylathylessigsaure 518	Mirbanöl 553
4. (Methyläthylpropyla kohol 366	Amehicarpus hisconcens 524
Methylalkolast 385	Modecca Wightness 550
Methyl-n-amylearb not 366	Moslinger 549
Methyl- ramybreton 307, 451	Mohammed Achem 149
Methylanthranifsäuremethylester 563	Mol r 575, 577
Methylhenzoat 521	Mohrenkopf, Entstehen des Namens 320
Muthylchavicol 494	Molekulares Brechungsvermogen 581
Methylchtor d als Extraktionsamitel 262	Molekukarrefraktion 581
Methylemnamat 523	Molle 540
Methylep camarsaure 520	Monardes 14, 140
.6 Methylcumarsaure auso-Methoxyzimt-	Monk 155
aldehyd 440	Monog retholdthromid 405
1.3-Methyleyelohexanon 463	Monobromisocurgenotalbromid 503
Methyleugenol 502	Manobro untelliglebayicoldibround 495
Methylhepteriol 377	
aus Muthylheptenon 455	Monteil 406
Methylheptenon 453	More 332
- aus Cural bein Rochen mit Jahnm-	
carbonationing 427	Moranda estribolia 514
	Moringa purigosperma 278
durch Oxydation 420	Moschus, künstlicher 554
Sachweis 455	Mobilet 588
Fremming von Cittonellal 435	Monase de chêne 260
Methylacheptyle (thino) 367	Macana gigantea 523
Methylan-heptylketon 357, 451	Müller 345
#Methylindof 5e0	von Müller Ferdinand 178

Morray 143, 153 Marraya exatica 558 Muse Ban 556 Musicimußöl, Geschichte 131 Muskon 554 Mussaenda frondosa 524 officinalis 524 rufinervia 524 Masschenbroeck 139 Myntza major 203 Myrgen 29-Myreenol 395 Myristica intermedia 523 Myristicia 508 Myristicinaldehyd 508, 500 Myristicinsäure 508, 509 Myristinshure 519 Myronsaures Kali 564 Myrosm 304 Geschichte 143 Myrrhenöl, Geschichte 163 Myrtenal aus Myrtenol 409 Myrtenol 408

N Nachweis von Äthylalkohol 633 Cedernholzől 632 Chloroform 636 fettem OI 634 Gurjunbalsamöl 632 Kokosfett 635 - Mineralől 635 Petroleum 635 farnentmöl 632 - einiger Verfälschungsmittel 632 Nägel: 475 Naudina domestic ( 451, 549) Nama vera 524 Naphthalin 298 . Naphtholather 514

Nardo 109 Nardostachys Jatamansi Öl von, Geschichte 208

Nardas celtica 196, 209 Ann. indica 196, 209 Ann. italica 196, 209 Ann. syrica 209

Naschold 381, 531 Nasini 490 Natriumamid zur Phenothestimmung of 5 Nauclea tagliolia 324 polycephala 524 Naudin 188, 263 Natural Stones IN Nelse től, Geschichte 172 Nelstenstielől, Geschichte 174 Nerd 208 Neral 379 - Konstanten 380 Oxydation zu Citral 426 Symbole 380 - Vorkommen 380 Nerolidol Hn Neroltetrabromid 380

Neryldiphenylarethan 380 Neumann 70, 79, 112, 115, 119, 121, 124, 126, 131, 133, 158, 139, 156, 165, 167, 175, 190, 200 Nevmsia dahanensis 550

New 2008 Destillirhich 49 Ngai-Campher 409 Ngai-lên 409 Ntccolo Conti 118 Nigritella augustifolia 738 suar coleus 440 Nigheol 524

stateoleus 446
Nicheol 524
Nitrile 549
Nitrobenzol 553
Guftigkeit 554
Nitrosocurvaerol 495
Nitro-a-phellandren 342
Nitro-phellandren 342
p-Nitropheny hydrazin, Reagens and Buttropheny hydrazin, Reagens and

Butyralde tyd 423 Nitroprussidnatrium, Reagens auf Acel-Nitrosopinen 312 - Jaldehyd 423 Nitroverbindungen 553 Nonus Theophanes 148 Nonylaldehyt 307, 424

- Oxydation zu Pelargonsättre 424 n-Nonylalkohol 367 Sek, Nonylalkohol 367 Nopinon 315 Nopinsårre 315

Oppenheim 90

- Wazeration 282

Orangengruppe 91

Orchiaée 528 Orchis Jusea 538

militaris 538

Optisches Drehungsvermögen 578

Orangenhlütenöl, Geschichte 162

Orangenblüten, Extraktion 200

Norborneel 305
Norbornylebloric 305
Norcamphen 305
Norcamphen 305
Norcamphen 305
Nuces muscatarum 132
Nüscheler 56
Nuttallia cerasiformis 550
Nyctocales brunstelsineflorus 524

- 0 Occo 62, 100, 190 Ocimen 295 Ocimenal 295 Ocosott 145, 146 Octylaldehyd 357, 428 Octylalkehol 367 Octylan 294 Octylenalkohol 368 Öl aus amerikanischem Storax, Geschichte 145 Öle, destillierte, in Gebrauch bis zum Anfange des 16. Jahrhunderts 65 der Agruntenfrüchte, Geschichte 157 l'angkeit der feiten, Blätenöle aufzunenmen 273 Ölsäure 519 - zur Erhöhung des Estergehalts 636 Oerstädt 124 Oeser 144 Olea destillata usitatoria 150 Olefinische Aldehade -25 Alkohole 368 Retene 453 Kohlenwasserstoffe 294 Terpene 294 Olefinisches Sesquiterpen 296 Oleum cedrimum 108 laurmum 141 Levistici 187 - Ingni Sassatras 139 - Ligustici 187 - mirabile 33 - radicis helenii 200

- rosanim verum 140

thuris 100 Watnepianum 177

Schaquerillae 169

Ophiceaulor gummiler 550

Orsini 62 O'Shaughnessy 171 Osmohy drophura meeturna 550 Osteomeles 550 Ostwald 576 Oxid tas Oxalsäure aus Geraniol 377 Oxalsäuredimenthylaster 406 a-Oxyacetophenon 45b o-Oxybenzaldehyd 442 p.Oxybenzatdehyc zur Darstellung von Anisaulehyd 444 n-Oxybenzylsenföl 568 Oxyde 542 Oxydiliydrocaryon 460 o-Oxythhydrozimtalkoho aus Cumarin durch Reduktion 540 2-Oxy-4,6-dimethylchalkon aus Phloracetophenondimethyläther 514 «-Oxy-/-isopropyladipinsaure aus APhellandren 341 p-Oxyisopropylbenzoesäure 244 « · Oxy · / · isopropylglutarsäure aus #Phellandren 341 Oxymenthylsaure 471 Osymethyleneampher 475 Oxymethylenmenthon zur Darstellung des Diosphenots 512 Oxymyristinsäure 519 Oxypentadecylsäure 519 p-Oxyphenetal 497 Oxyterpinylsäure 460 o-Oxyzimtsäureanhydrid 538 Ozonide des Pineus 310 P Pabitzky 181 Palladius 152, 183

lett e35 Palminnsäure 540 Pangum ceramense 550 edule 550 Pameum maximum 550 Paneum maximum 550 Pare aguita 158, Anm. Paracelsus 31, 61 Paralheskömeröl, Geschichte 121 Paraflinö als Extraktionsminel 280 Pare, Ambroise 231 Paruarum 523 Parry 97 Passilhan adata 451, 550 - chemica 451, 550 foctida 451, 550 foctida 451, 550 princeps 451, 5	** *	
Palminisaure 519 Pangam ceramense 550 edule 550 Paneum maximum 550 Pareum maximum 550 Pareum maximum 550 Pareum 550 Pareu	Palmarosael, Vertälschung um Kokos-	Pelargonsäure ke?
Palmitmearre   519		aus Nenylaldehyd 424
Petikin, . Is Viribild errer Retorte 218 Petikin 20 Petikin 204 Pepperers 123 Percival 18; Petrival 18; Petrival 18; Petrival 88 Perigins 122 Pecikin 304, 453, .00, 727, 530 Petikin, 304, 453, .00, 727, 5		
edide 550 Panteum maximum 550 Panteum maximum 550 Pao de aquila 168, Ama. Paracelsus 31, 64 Paradeskömeről, Geschichte 121 Parafinó als Extraktionsuluel 280 Paré, Ambroise 237 Paruarum 523 Parry 07 Passillora alata 451, 550 - edulis 451, 550 - edulis 451, 550 - fouritotia 451, 550 - princeps 451, 550 - pr	Panguini ceramense 550	
Paneum maximum 550 maticum 550 maticum 550 Par de aquila 163, Anm. Pacacelsus 31, 61 Paradieskömeröl, Geschichte 121 Paraffido als Extraktionsminel 280 Parté, Ambroise 231 Parmarium 523 Parry 07 Passillora data 451, 550 — centilea 451, 550 — centilea 451, 550 — floctida 451, 550 — floctida 451, 550 — macunata 451, 550 — macunata 451, 550 — princeps 451, 550 — princeps 451, 550 — princeps 451, 550 — prantit 241 Paulus Aeginetas 173 Pavame 138 Pavetta angustifolia 524 — arborea 524 — var. Intea 524 — var. Intea 524 — longiflora 524 — longiflora 524 — longiflora 524 — longiflora 524 — rosea 524 — payen 128  Pefoure 84, 143 — Pepperers 123 — Pereival 183 — Pereival 183 — Pereival 183 — Pereival 184 — Pepperers 125 — Pereival 183 — Pereival 184 — Pepperers 125 — Pereival 183 — Pereival 184 — Pereival 183 — Pereival 184 — Pereival 183 — Pereival 183 — Pereival 183 — Pereival 184 — Pereival 183 — Pereival 184 — Per	edule 550	
maticum 550 Para de aquita 168, Anni. Paracelsus 31, 64 Paradieskömeről, Geschichte 121 Paraffinő als Extraktionsminel 280 Paré, Ambroise 257 Parmarnin 523 Parry 97 Passifbra alata 451, 550 — cuernica 451, 550 — cultils 451, 550 — cultils 451, 550 — fucida 451, 550 — fucida 451, 550 — fucida 451, 550 — princeps 451, 550 — princeps 451, 550 — princeps 451, 550 — paulus Aeginetas 173 Pacame 138 Pavetta angustifolia 524 — arborea 524 — var. intea 524 — var. intea 524 — fongiflora 524 — longiflora 524 — papen 128  Pereival 183 Pereival 184 Perival 204 Pereival 184 Pereival 184 Pereival 184 Pereival 184 Perival 204 Pereival 184 Pereival 184 Pereival 184 Pereival 184 Perival 204 Pereival 184 Pereival 184 Pereival 204 Pereival 184 Pereival 184 Pereival 204 Perival 204 Pereival 184 Pereival 204 Perival 204 Pereival 204 Pereival 204 Pereival 204 Pereival 204 Perival 204 Pereival 204 Pereival 204 Perival 204 Perival 204 Pereival 204 Perival 204 Pereival 204 Perival 204	Pameum maximum 550	
Para de aquila 168, Anm.         Perperers 123           Para des Isra 31, 61         Per cival 183           Paradeskins 31, 52         Per cival 183           Paradeskins 323         Per cival 183           Per cival 183         Per cival 183           Per cival 184         Per cival 184           Per cival	maticam 550	
Paracelsus 31, 61 Paradieskömeröl, Geschichte 121 Paraffino als Extraktionsmittel 280 Paré, Ambroise 257 Parmarium 523 Parry 97 Passiflora data 451, 550 — Geernea 451, 550 — Geernea 451, 550 — Geornea 451, 550 — footida 451, 550 — princeps 451, 550 — princeps 451, 550 — passy 280 Patchonlialkohol 319 Paulus Aeginetas 173 Parame 138 Pavetta angustifolia 524 — arborea 524 — var. lutea 524 — var. lutea 524 — longithera 524 — paludosa 524 — rosea 524 Payen 128  Periora 88 Peripus 122 Peristrophe augustifolia 539 Peristrophe augustifolia 53 Peristrophe augustifolia 539 Peristrophe augustifolia 529 Persor 75, 211 Petersiliencumpher 482 Periora 88 Peripus 122 Persor 75, 241 Petersiliencumpher 482 Peterofather als 524 Peterofather als 224 Peterofather als 224 Peterofather	Pao de aquila 168, Anni.	
Paradieskömeröl, Geschichte 121 Paraffleð als Extraktionsmittel 280 Paré, Ambroise 23i Parmarnm 523 Parry 97 Passilhna alata 451, 550 — cheinlea 451, 550 — cheinlea 451, 550 — foetida		
Parifino als Exclassionsmitted 280 Paré Ambroise 257 Parmarum 523 Parry 97 Passithua alata 451, 550 — chemica 451, 550 — chemica 451, 550 — chemica 451, 550 — chemica 451, 550 — footida 451, 550 — footid		
Parte, Ambro (se 23)  Parnarum 523  Parry 07  Passillona adata 451, 550  — concribed 451, 550  — coldis 451, 550  — coldis 451, 550  — foetida 451, 524  — foetida 451	Paraffino als Extraktionsminel 280	
Parmarum 523         Perkin 344, 443, 40, 527, 539           Parry 97         Persor 87, 211           Passiffora data 451, 550         Persor 87, 211           — chemica 451, 550         Petrolither als Extraktionsmitter 182           — coulis 451, 550         Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263           h, brida 451, 550         Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263           h, brida 451, 550         Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263           h, brida 451, 550         Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263           princeps 451, 550         Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263           princeps 451, 550         Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263           Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263           Remiguing 265           Petrolither als Extraktionsmitter 202, 263	Paré, Ambroise 25/	
Parry 97  Passillora alata 451, 550  — chernlea 451		Perkin 411 Ale da 5.7 5m
Passiflora slata 451, 550  — chernica 451, 550 — chernica 451, 550 — chernica 451, 550 — fortida 451, 50 — fortida 451, 50 — fo		Detect Dest Bushings 10
- Chernieu 451, 550 - cdulis 451, 550 - cdulis 451, 550 - loctida 451,		
- edulis 451, 550 foetida 451, 550 hybrida 451, 550 lauritolia 451, 550 princeps 451, 550 princeps 451, 550 Petrolaurinolia 451, 550 princeps 451, 550 princeps 451, 550 Petrolaurinolia 451, 550 princeps 451, 550 princeps 451, 550 Petrolaurinolia 451, 550 princeps 451, 550 princeps 451, 550 Petrolaurinolia variabilis 524   Öler e35 Pietferminzcampher 404 Pietferminz		
foetida 451, 550 h, brida 451, 550 faurifotia 451, 550 princeps 451, 550 princeps 451, 550 princeps 451, 550 practional and the section of the princeps 451, 550 princeps 451,		Burshall and Co. 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15
Remigung 263  Petroleum. Nachweis in atherischen macunata 451, 550  princeps 451, 550  princeps 451, 550  practional princeps 451, 550  practional princeps 451, 550  Passy 260  Patchoulialkohol 319  Patchoulialkohol 319  Paullt 211  Paulus Aeginetas 173  Pavame 138  Pavetta angustifolia 524  arborea 524  barbata 524  grandillora 524  part. Intera 524  pandosa 524  longiflora 524  longiflora 524  longiflora 524  pandosa 524  pandosa 524  Payen 128  Remigung 263  Petroleum. Nachweis in atherischen Petungal variabilis 524 [Öler e35]  Petunga variabilis 524  Pieffernit rizol, Geschichte 203  Pieffernit rizol, Geschichte 204  Pieffernit rizol, Geschichte 124  Pieffernit rizol, Geschichte 204  Pieffernit rizol, Inc.  Paulus rizola augustana 141, 162, 170, 171, 184, 180, 190  Pieffernit rizola augustana 141, 162, 170, 171, 184, 180, 190  Pharmacopoea Augustana 141, 162, 170, 171, 184, 180, 190  Pharmacopoea Augustana 141, 162, 170, 171, 184, 180, 190  Pharmacopoea Augustana 141, 162, 170, 171, 184, 180, 190  Pharmacopoea Augustana 141, 162, 170, 170, 171, 184, 180, 190  Pharmacopoea A		Detailed and for the
lauritotia 451, 550 macunata 451, 550 princeps 451, 550 princeps 451, 550 quadrangularis 451, 550 subcrosa 451, 550 Passy 260 Patchonlialkohol 449 Patchonlicampher 449 Paulus Aeginetas 173 Pavame 138 Pavetta angustifolia 524 arborea 524 barbata 524 grandillora 524 var. aurantiaca 524 littorea 524 littorea 524 longiflora		Constitute at Sextratorismitter 202, 2021
macutata 451, 550 princeps 451		Daniel St. 1
princeps 451, 550 quadrangularis 451, 550 subcrosa 451, 550 Passy 2xi) Patchoulialkohol 449 Pauchoulicampher 449 Paulus Aeginetas 173 Pavame 138 Pavetta angustifolia 524 parhata 524 parhata 524 par. Intea 524 par. Intea 524 plongiffora 52	macronia 151 553	
quadrangularis 451, 550  suberosa 451, 550  Passy 280  Patchoulialkohol 449  Pauchoulicampher 449  Paulus Aeginetas 173  Pavame 138  Pavetta angustifolia 524  parhata 524  par aurantiaca 524  par littorea 524  longiffora 5	trim are 451 550	
Suberosa 451, 550  Passy 2x0  Patchoulialkohol 449  Pauchoulicampher 449  Paulus Aeginetas 173  Pavame 138  Pavetta angustifolia 524  Parabata 524  Var. aurantiaca 524  Par. Intea 524  Pinterosa 524  Pomiliandral 449  Phellandral 449  Phellandral 340  Phellandral 340  Phellandran, Nachweis 342  Payen 128  Phellandren, Nachweis 342		Pretterminzeampher 404
Passy 260 Patchoulialkohol 449 Patchoulialkohol 449 Pauchoulicampher 449 Paulli 211 Paullis Aeginetas 173 Pavame 138 Pavetta angustifolia 524     arborea 524     barbata 524     var. aurantiaca 524     rosea 524     longiffora 524     longiffora 524     longipes 524     rosea 524     paludosa 524     paludosa 524     paludosa 524     longipes 524     rosea 524     Payen 128 Payen 128 Passedian Pfeifer, Gesclichte 124 Pierdedung Is Wärmequelle 225 Pilanzenwachs, Entierung aus den Pfruend 62 [konkreten Ölen 260 Pharmacopoea Augustana 141, 162, 170, 17., 184, 190, 140 - medica physica 130, 141 Phaseolematin 552 Phaseoles Imatus 451, 550 - Mungo 451, 550 Phellandren 338 Darstellong 340 Konstauten 340 Nachweis 341 - Vorkommen 338 - Phellandren, Nachweis 342 Phellandren, Nachweis 342 Phellandrennitrit 341	Substance 151 550	
Patchonlialkohol 419 Patchonlicampher 419 Pauchonlicampher 419 Paulus Aeginetas 173 Pavame 138 Pavetta angustifolia 534     arborea 524     barbata 524     var. aurantiaca 524     var. linea 524     longiffora 524     long	Pacer Jest	
Patchoulicampher 419 Paullt 211 Paullus Aeginetas 173 Pavame 138 Pavetta angustifolia 534   arborea 524   barbata 524   var. aurantiaca 524   - var. Intea 524   littorea 524   longiffora 524   longiffora 524   longiffora 524   longiffora 524   rosea 524   Payen 128 Palentinical 54   Phaseolus Immatus 451, 550 Phellandrel 338   longiffora 54   Phellandrel 340   Nachweis 341   - Vorkommen 338   Phellandren, Nachweis 342 Phellandren, Nachweis 342 Phellandren, Nachweis 342 Phellandren 340 Phellandren, Nachweis 342 Phellandren, Nachweis 342		- aus Jangem Pfeifer, Geschichte 124
Paullus Aeginetas 173		Pierdedning As Warmequelle 325
Paulus Aeginetas 173         Pharmacopoea Augustana 141, 162, 170, 17., 184, 190, 100           Pavetta angustifolia 524         - medica physica 139, 141           arborea 524         Phaseolmatin 552           barhata 524         Phaseolmatin 550           grandillora 524         - Medica 149           var. aurantiaca 524         Phellandral 449           - var. Intea 524         Phellandren 338           littorea 524         Barstellong 340           longiflora 524         Konstanten 140           - longipes 524         Nachweis 341           - rosea 524         Vorkommen 338           - rosea 524         Phellandren, Nachweis 342           Payen 128         Phellandrennitrit 341	IS at any	Phanzenwachs, Entiernung aus den
Pavame 138         170, 17., 184, 190, 100           Pavetta angustifolia 534         - medica physica 139, 141           arborea 524         Phaseolimatin 552           barbata 524         Phaseolis limatus 451, 550           grandiflora 524         - Mungo 451, 550           var. aurantiaca 524         Phellandral 449           - var. linea 524         Phellandren 338           fittorea 524         Darstellong 340           longiflora 524         Konstauten 340           - longipes 524         Nachweis 341           paludosa 524         - Vorkommen 338           rosea 524         4 Phellandren, Nachweis 342           Payen 128         Phellandrennitrit 341		Pirmend 62 [konkreten Olen 200
Pavetta angustifolia 524  arborea 524  barbata 524  grandiflora 524  var. aurantiaca 524  - var. lutea 524  longiflora 524  longiflora 524  longiples 524  longiples 524  rosea 524  Payen 128  Pavetta angustifolia 524  Phaseolomatin 552  Phaseolomatin 552  Phaseolomatin 552  Phaseolomatin 451, 550  Phellandral 449  Phellandral 449  Phellandren 338  Konstanten 340  Konstanten 341  Vorkemmen 338  Phellandren, Nachweis 342  Phellandren, Nachweis 342  Phellandrennitrit 341		Pharmacopoea Augustana 141, 162,
arborea 524 barbata 524 grandillora 524		
barbata 524 grandillora 524 Phaseolus Innatus 451, 550 yar, aurantiaca 524 Phellandral 449 war, Intea 524 Phellandral 338 fittorea 524 Flongiflora 524 Flongiflora 524 Flongipes 525 Flo		
grandillora 524 — Mungo 451, 550  var. aurantiaca 524 — Phellandral 449  — var. Intea 524 — Phellandral 338  fittorea 524 — Darstellong 340  Konstanten 344  — longipes 524 — Nachweis 341  paludosa 524 — Vorkommen 338  rosea 524 — Phellandren, Nachweis 342  Payen 128 — Phellandrennitrit 341		
var. aurantiaca 524 Phellandral 449  - var. Intea 524 Phellandral 449  Phellandral 338  Interea 524 Darstellong 340  Iongiffora 524 Konstanten 341  - Iongipes 524 Nachweis 341  paludosa 524 - Vorkommen 338  rosea 524 Payen 128 Phellandren, Nachweis 342  Phellandrennitrit 341		
- var. Intea 524 Phellandren 338  Interea 524 Darstellong 340  Iongiffora 524 Konstanten 340  - longipes 524 Nachweis 341  palndosa 524 - Vorkemmen 338  rosea 524 Sephellandren, Nachweis 342  Payen 128 Phellandrennitrit 341		- Mungo 451, 550
littorea 524 Darstellong 340 - longiflora 524 Konstanten 140 - longipes 524 Nachweis 341 - palndosa 524 - Vorkemmen 338 - rosea 524 #Phellandren, Nachweis 342 Payen 128 Phellandrennitrit 341		
- longiflora 524 Konstanten 14d - longipes 524 Nachweis 341 - paludosa 524 - Vorkemmen 338 - rosea 524 #Phellandren, Nachweis 342 Payen 128 Phellandrennitrit 341		Phellandren 338
- longipes 524		
paliidosa 524 - Vorkemmen 338 rosea 524 - Phellandren, Nachweis 342 Payen 128 - Phellandrennitrit 341		Konstanten '140
Payen 128 Phellandrennitrit 341	***	
Payen 128 Phelandrennitrit .341	,	
Payen 128 Phel.andrennitrit 341		3-Phellandren, Nachweis 342
		Phel.andrennitrit .341
THURSDALING 4007	Payena latifolia 550	
Pehriers 123 Phenolbestimmung 611		Phenolbestimnung 611
Peetz 244 — nach Hesse 514		- nach Hesse 614
Pegolotti 116, 117, 120 - Schryver 613	Pegolotti 116, 117, 120	
Pelargonnimöl, Geschichte 155 - Verley n. Bölsing 614	Pelargoniumöl, Geschichte 155	

Phanolearbonsanten. Bestimming 614 P galetta 132, 173 1110110110 400 Pict 97 4-Pameliasaure 471 Littleruting aus ätherischen Öfen 290 Phonylacetaldelis d 440 Pinen, Überführung in Borneol 410 ans Phenylathylalkohol 388, 380 a Pinen 305 - Bestimming coli - Ligenschaften 308 Darstellung 440 - Nachweis 311 Vorkommen 306 Phonylathylatkohol 388 p-Pinen 314 Phenylathy Isentol 508 Phony bechonomikhsäute 440 -- Ligenschaften 314 --Phenylludtersäure 548 Nachwers 315 Phenyl- -ch ormilchsäure 440 Vorkommen 314 Pinenchlorhydrat, sogenimites 311 Phenylessigsäine 520 aus Phenylacetaldehyd 441 Pinenmonochlorhydrat 311 Pinemutrolbenzylamin 313 - aus Phenyläthylalkohol 384 Pineunitrolpiperidin 313 Phonylessigsäurenitril 552 Pinennitrosoch orid, Ausbeute 313 Phenyl-1 acturyl- teatlen 548 Phenylpropionsaurement 552 - Darstellung 311 Pinenexyd 543 Phenylpropylalkohol 389 Pinenozonide 310 aus Z imalkohol 301 Pinocarvent 407 4 dentilizierung 300 Vorko iimen 389 Nachweis 438 Philadelphus Coronarius 501 Pinel 309, 312, 512 eis Pinolglykol-2-chlorhydrin 542 Pintrateus 59 Pinolhydrat 309 Philip e33 Phloracetophenondimethyläther 514 Pinonsaure 310 Pholoita radicosa 549 - Darstellung 313 Pinns Jeffreyi 202 Phosphorsäureanhydrid, Einwirkung auf Sabiniana 292 Geraniol 376 Phosphorsäuremethode zur Cineolbe-Pmylaminacetat, Umsetzung zu Pinocarveoi 408 stimmung b22 Linwirlang Piperarii 123 Phosphortrichlorid, Piperin als Ausgangsmateria der Hello-Geraniol 382 Photima arbutifulia 550 tropindarstelling 447 Piperonal 447, 505, 506 Benthamiqua 550 Piperonyla kohol aus Heliotropin 448 - serma 523 serrulata 550 Piperonylsaure 505 variabilis 550 - aus Heliotropin 448 Pirus siehe Pyrus. Photoanethol 497 Pistacia Terebinthus 99 Phthalsäuredimenthylester 406 Phthalsäuremonomenthylester 406 Pittosporum resunferum 292 Piver 202, 280 Phn 206, 207, 209 Platearius 117, 152, 188, 194 Phyllantlats zeylamens 524 Platimmehr bei der Reduktion 376 Physikalische Eigenschaften, Fest-Piccard 352 stellung 574 Plantus 131 Pleetronia dicocca 551 Pierardia autois 524 Pleißner 462 Piesse 96

Plimus 21, 40, 105, 107, 108, 119, 122, Procier 127, 14c, 193 131, 142, 152, 155, 166, 183, 189, p-Propenylanisət 495 140, 146, 202, 206, 230, 215 4-Propeny I-1, 2, 5 trunethoxybenzol 506 Plowman 411 4-Propenyl-1, 2, 6-trimethoxybenzol 508 Platarch 115, 119, 100 Propionsaure 518 Pneumatische Methoda zur Extraktion m-Pro sylphenol aus Sairol 505 von Blüten 380 Protocatechnaldehydmethylather 445 Poa pratensis 549 Protocatechi aldehydmethylenäther 447 Podocarpus chinensis 523 Pronst No. 200 Nageria 523 Pröfung der ätherischen Öle Sost Poivre 174 aut Chlor out Polarisation und Zusammensetzung der Prüfungsmethoden, chemische 587 ätherischen Ole 288 - physikatische 575 Poleiöl, Geschichte 20b Fruhamasin 4.38, 552 Polier 151 Prunns adenopoda 5al Polygala Baldwini 523 affeghantensis 550 calcarea 523 americana 550 Javana 523 Amygdalus 550 - oleilera 523 Armeniae i 550 Senega 523 an imm 550 var. latifolia 523 Besset | 550 serm flacea 523 - Canolin 550 variabilis 523 carolliniana 550 vulgaris 523 Corners 50 Polyphragmon 52+ Chathaeceranus 550 Polysulfide in ätherisonen Ölen 504 -- divaricula 550 Polyterchene 89 domestica 550 Polyzomum rosalhum 472 iavanna 550 Pomade 276 Laurocurasus 550 Pomeranz 567 hisitanica 550 Pomeranzenbaum, Geschichte 159 Mahaleh 534 Pomet 172  $num_4 550$ Pommade Trançaise 276 occidentalis 550 Ponce de Leon 138 Padns 550 Pond 97 paniculata 550 Porta 48 59, 100, 121, 124, 133, 137, pendula 550 143, 145, 149, 160, 162, 171, 174, - pennsylvanica 550 175, 179, 184, 186, 195, 198, 211, Persica no5 213, 242 Puddum 550 Posth 541 serotina 550 Power 294, 295, 327, 367, 368, 509, 610 - sphaerocurpa 550 Priestley St \$pmosa 550 Prileschajew 543 subhirtella 750 Primäre Alkohole, Darstellung 364 undulata 550 Primulaverin 525 virginiana 550 Primyerase 525 Pseudojonon 429, 483, 181 Primverin 525 Psidmm montamum 500

Psychottii celastroides 524 Ralas minusta 524 Rame1 178 undara 721 Rander demarkata 524 Preris aquillina 550 dametarim 534 Polesensaure 46if tiliginusa 524 Rammentus arrensis 549 Parlegal 45.5 Penceson to renens 540 Bestimming oil, old Rauchloses Pulver 47.) Reduktion 71 Menthol 404 Rantenöl, Geschiehre 155 Pu egond oxim 4e4 Rannollia spectabilis 524 Ray 204 Pu egonoxaminoxim 463 Pulfrich 580 Raymandus ullus 33, to Pulver, ranchloses +73 Recht 2 155 Redi 130 Pepeum arricanum 550 Reformatsky 381 latitolium 550 Reformitte Apothek 51 parvillorum 351 Pylorometer 576 Reselle 172 Reifezustand der Pflanze, Emfluß auf Pereshuan cancasigum 550 Pyridin zur Darstellung von Estern 377 cic Zusammensetzung der äthe rischen Ole 280 Petus americana 550 Arra 550 Reiff stebe Ryff Attennatia 350 Reimer 433 communities 443 Reinigung des Petroläthers 26; Cedonna 550 Remimbles 153, 162 Reseda, Aushente an Ol bei der Exgermannen 550 DEC Bannary makrion Joe Mieles 550 Extraktion 273 Mespitus 550 Resina elemana 16i Resorciamethode zur Cmeolbestimmung pinnatriula 550 472 James 350 Rémniol 381 spectabilis 550 torinmalis 550 Reymann 131 Blannins trangula 550 O Rhases 218 Quercus bancana 525 Rhazes H5 glandalifera 525 van Rheede tot Draakenstein 11th Jungmilaii 725 111, 119, 121, 124 pseudomoducean ( 123 Rundinal 435 Rendmel 373, 380, 381 Spirate 323 Fevsmannii 523 Rhodischer Becher 100 Quinta essentia 40, 00, 215 Rhodotypos kerrinides 551 Onintessemes 205 Ribes aureum 349 Quintessenz 31 rubrum 549 Riemus communis Tal R Riechprobe 574 Radziszewsk 440 Ricchstoffe, Gewinnung aus Blüten 257 Ramarnol, Geschichte 211 Rigand 141 11 kell, emilie it the illerischen tile

Rinderfeit zur Pamadengewinnung 276 S Rindsblase, mit Wasser gefällte, zur Sabatter 375 Kühlung 324 Rich de Lattecteni 193 Sahinaketon 117 Robilland 155 Sabinen de Robinsa Psynths Acadia Sel. Nachweis 117 Robiquet 84, 144, 154, 201 Rachleder 87, 201 Sahmenglyhot 317 Roeder 414, 400, 468 Sahimenhydrat 443 Romer, Destillierkunst der 30 Sabinensi me 317 Römisch Kann lenöt 200 Salumol 4 17 Romische Mentzu 201 Sahinoleh ceru 407 Ransell La Rajalin He Sadiller 604, 60% van Romburgh 295 Rose von gricho 147, Ann. Saucen Me. Rosen. Arsbeitte an Ol her der Fx traktion 256 Saurezahl 390 Mazeration 282 Rosenbut, Geschichte 224 Safranzüntte 113 Rosenol, Geschichte 18, 147 Safrot 504 Rusenstearopten 293 Russent 381 Ros lanowitsch 325 107, 240 Rosmannol Geschiebre 194 Salbeicampher 200 COSS1 48 Rossin, mza 203 Salicyhadelied 12 Rother 802 Oxydation 143 Rottlera disput 524 Reduktion # : Rauelle 76, 80 Sality Sentre 447 520 Roure 2nd Roxburgh 110, 170 that you take Rubens 48, 171, 184, 190 Rubus sundanus '124 Ruellius 53 Rumpf siehe Rumphins Rumphius 110, 116, 121, 129, 176 Runne 626 hvd 441 Ruotte 140 Salikoundanolmen 538 18018 68 Sales annighalma 549 Russula footens 540 trandra 549 Rutis Rimeotens 339 Salumo III, 115 Ry ff 47, 61, 100, 114, 133, 145, 154, 170, 171, 175, 184, 189, 195, 197, Salmer Ma 220, 325 Salze als Zusarz her der Destillation 236 Ryramia caesta fod Salzsähre als Zusatz bei der Destillongmedianematic KA) lation 236

Sahuna, Able tung ces Namens 45. Oberführung in Terpinenol-4 400 Sadebannel, Geschiebee In-Saire C.H.O ans Ciryophyllen vid fentlerning ans atherischen Öler 240 Satranal, Geschiebre 112 Saladinus von Aeseilo in 100 125, 120, 130, 114, 134, 155, 105 Salbeiol, Geschichte 200 aux Salievlaldehvid dinch Oxy zar felholiang des Estergelialis odo Saharlsaurea in lesser 727 Saheylsamer mylester 128 Sality Isä iren ethylesier 523 Saligents, Usadarpin za Sabestalde Salomonis Aporticle (Leipzig) of

	. 09
Sambueus nigra 551	Schänos 109
Sambunigen 438, 352	Schönusöl, Historisches 18
Sancto Amando 30, 153	Schöpf 102, 112, 114, 140
Sanchad, Geschichte 219	Scholtz 445
Sandelholzól, Geschichte 20, 128	Schrader 84, 154, 155
Santalal 418	Schreiner 97, 341, 346, 349, 578
Vorkommen 418	600, 615
Santafeampher 418	Schröder 139, 141, 150
«-Santalen, Ligenschaften 353	Schryver 612, 613
v- und 48antalen, Derivate 354	Schryversche Phenolbestimmung 500,
Santalene 353	Schultz 202 [613
Santafole or und Jr. 417, 418	Schwefelkohlenstoft 563, 565
Eigenschaften 418	als Extraktionsmitte, 202, 204
Santen 304	Schwefelsäureprobe nach Maumené
Santengfykol 305	588
Santennitrosochlorid 305	Schwefelwasserstoff 563
Santenol 305	Verhindung mit Carvon 457
Santo Amando 100	Schweinefett z. Pomadengewinnung 276
Sarcocephalus subditus 544	Schweizer 86
Samorius 131	Scolopia Roxburghii 524
Sussafrasöl, Geschichte 138	Scribonius Largus 20, 131, 142, 152,
Satte 97, 265	183, 191, 196, 209
Sanssure 185, 195, 200	Sexphostachy's collectides 524
Sawer 96	Sedanolid 5.38
Schanb 154, 155	Serfenechtheit des Nitrobenzols 554
Scheele 81, 153	Selinen 551
Scheuchzeria pulustris 549	E genschaften 352
Schimmel & Co. 106, 126, 127, 134,	S e11 84, 85, 182, 185, 186
194, 322, 325, 335, 336, 344, 347	Semecarpus 524
.552, 355, 370 375, 382, 384, 388,	Semmler 94, 97 286, 294, 305, 354,
389, 300, 301, 304, 305, 398, 402,	358, 392 393, 407, 409, 414, 415,
418, 429, 420, 427, 433, 435, 439,	417, 424, 426, 427, 477, 479, 489,
440, 441, 444, 454, 458, 463, 467,	482, 507, 512, 513
469, 485, 487, 488, 490, 492, 494,	Senderens 375
495, 400, 501, 502, 522, 525, 527,	Senfől őn4
528, 529, 530, 531, 532, 534, 535,	Best manung, gravimetrische Me-
536, 537, 539, 545, 549, 557, 563,	thode o29
565, 582, 585, 597, 598, 548, 600,	Thiosigammmethode 626
602, 606, 608, 611, 622	titrimetrische Methode 627
Sch ndelmeiser 350	Geschichte 142
Schlangemohr, Geschichte 219	künstliche Darstellung 565
Schleicherin tripiga 551	Senawage 575
Schmidt 345, 357, 381, 382, 383, 433,	Semihol 208
435, 430, 400, 487, 550, 531	Sequoia gigantea 296
Schmidt, L. 145	Sequo en 296
Schnedermann 112	Secapion 27, 129
Schnell 5(4	Serpena 228

Carnoutin . 21 22 210	Cala . D
Serpentina 24, 32, 219 Serres 105	Softmann IVo
	Solubility value 587
Sesquitereben 89	Sonnenbad, Geschichte 223
Sesquiterpen, olefinisches 296	Sorbus Aucuparia 443
aus Kadeol 356	Sorghum halepense 549
M njak I agam Balsamët 357	nigrain 549
der Rinde von Ocutea usam-	Vulgare 549
harensis 357	de Soto E38
leichtes, aliphatisches 344	Souberran 81, 86
Sesquiterpenalkohole	Spagyrische Runst 31
aliphatische 415	Spermacoce semicrecta 539
aus Eugalyptusõl 420	Spezifisches Brechungsvermögen 581
cyclische 417	Gewicht 574
tricyclische 419	Änderung der Temperatur 577
Sesquiterpene 343	und Zusammensetzung der äthe-
Eimedung 344	rischen Öle 187
Konstitution 343	Sphenodesme Wallichiana 524
künstliche Darstellung 343	Spaca 200
Siedetemperatur 343	Nardi 196, 200
tricyclische 357	Spielmann 106, 121, 165
unbekannte aus verschiedenen Ölen,	Spilidestillation, Geschichte 234
Tabelle 359	Spikemed 200
Shm-1-140-206	Spikemarde 208
Suleroxylon obovatum 524	Spikit, Gesch chie 19c
Siedepunkt eines ätherischen Öles,	Spiraca 203
Definition des Begriffes 584	Artineus 551
und Zusammensetzung der äthe-	digitala 412
rischen Öle 288	Ethpendula 442
Siedetemperatur eines ätherischen	јаропіса 551
Öles 584	Knettii 551
Siedeverhalten 583	Lindjevana 551
Silber 188, 351, 498 500	lobata 442
Silphion 188	punitolia 550
Simon 97	sorbilolia 551
Sinalbin 568	Ulmaria 4-2, 523
Sinigrin 564	The state of the s
Geschichte 144	Spiritus Mehissae campositus 200 satis 236
Sisymbrum 203	
Skatol 560	Competition of the Competition o
S are 137	Sponia virgata 549
	Sprengel 576
S awinsky 542	Sprinz 542
S cane 172 Sharm Sidnamatan 509	Stahl 70
Sloctia Sideroxylon 523	Stakte 100
Smith 386	Stange 154
Snew 588	Stearmsaure 519
Sobrerol 309	Stearopten, Linführung der Bezeich-
v. Soden 346, 408	Steck 131 Jung 83

Tamba Yasuveri 200 Steer 211 Steinkaufer 296 Famber 514 -- Tanacetogendicarbonsäure 407 Stemkled 539 Tanaceton 479 Stenhause 9J, 107 Lanacett lathenol 414 Step 1.11 367, 383, 424, 631 Stercular 550 Tap a 355 Sternamsöl 298 Faraktogenos Blumei 524, 550 Ruszii 550 Geschichte 130-Tardy 322 Stiftthe chrysantha 524 Stipa hastrama 549 Java universalis 169 Гесоппа техката 524 lentostachya 549 metilis 544 Contant 740 Tereben 88 Stockmann 138 Terchenten 88 Stochusof 196 Fereninsäure 340, 396, 543 Storayol, Geschichte 145 Ferecamphen 88 Storavole 297 Straboun, Walatried 100, 187, 212 Ferephth disaure 399, 310 Teresantalsar re 520 Strabus Strabo Ter Mentlen 568 Strache 601 Lerpen, Eintührung des Namens 90 Stranvaesia glancescens 551 Strauß, als Vorbild cines Destillierferpene 300 apparates 217 aliphatische 296 Totalsynthese 304 Streblus manifirmus V3 Ferpensynthesen 301 Styracin 532 Terpentingruppe 91 Styrax liquidus 140 Ferpentinól, Ahleitung des Namens 99 Several 207 Styrold bromid 207 Geschieltte 383 im 1, labrhundert 41 Styron 390 Nachweis 632 Sullide 563 Verdünnungsmittel be Jer Acety-Sulfitmethode 604 lierung 547 Sung 130 amer kanisches, Geschie ite 101 Susrma 17, 115, 188 aus Canadabatsam, Geschichte 105 Swaim's Panacea 193 französisches, Geschichte 104 Sylvestren 332 schwedisches 298 Sylvestrendibromhydrat 334 venetianisches, Geschichte 105 Sylvestrendichlorhydrat, Darstellung 333 Ferpenylsåure 310, 396 Sylvestrendijodhydrat 334 l'erpilreine 80 Sylvestrennitrolhenzylamin 333 Terpin, Umwandlung in ;-Terpineol 398 Sy vesifennitrosochlorid 333 Terpinen 315, 334 Sy vestrentetrabround 333 aus Geraniol 376 Sy veterpin 334 aus Phellandren 341 Sylveterpineol 334 Darstellung 335 Symplocus fascientata 524 Eigenschaften 335 Synesios 2+, 27 Nachweis 337 Vorkommen 335 Tacsonia 550 :-Terpinen, Oxydation 337 1an Volsendi 451, 550

Ferpinendihydrobromid 336	Letramethoxybenzoesäure 511					
Ferpinendihydrochlor d 3.36	Thahetrum aquilegitolium 450, 549					
Terpinendihydrojodid 336	Thea chinensis 524					
Terpinennitrolbenzylamat 336	cachinchmensis 524					
Ferpinennitrolpiper.din 336	Thenard 86					
Terpinennitrosit 33e	Theophanes 37					
7	Theophrast 119, 121, 142, 145, 152,					
Terpinenol-1 392, 399	100, 189, 202					
Terpinenol-1 3 7, 33e, 399, 400	Thesamus Econymi Philiatri 55					
Terpinenterpin 330	Thibrerge 143					
Terpineol 325, 392	Thiefebein 165					
ans Geraniol 394	Thiophenylketotetrahydrochinazolm 5c1					
aus Linahool 394	Phiosinamin 500					
Uberführung in Carvonderivate 396	Thiosinammenthode zer Senfolbe-					
Terpinhydrat '395	stimming 636					
Verhalten bei der Acetylierung 597	Thiozonide des Linaloofs 372					
Terpineolnitrofanilin 397	Illiaspr arrense 564					
Terpingolnitrolpiperidin 397	Thoms 509, 510, 541, 616, 617					
Terpincolnitrosochlorid, Darstellung 307	Thajadicarbonsaure 317					
"Ferpineol aus Geraniol 376	Thujaketon 481					
Higenschaften 394	"-Thujaketonsaure 481					
Vorkommen 392	7-Thujaketonshi re 481					
7 Terpineol 302, 397	Their to and A 170					
— Derivate 398	Thujon (a und /) 479					
75 Ferningol 398	- Charakteristering +82					
Terpinhydrat 309, 325, 401 aus Geramol 376	aus Thuiylalaohol 114 Thaionoxon 481					
aus Linalcol 372	Thujonsemic, abazon 481					
aus Terpineol 395	Thujontribround 482					
Bildung, Vorkommen 401	Thuistatkehol 4 4					
zur Verfälschung des Vandlins 447	aus Fin on 481					
Terpinolen 331	Humbergia granditlera 524					
Eigenschaften 332	Thus 170					
Terpinolenerythrit 332	Thymen 298					
Terpinylacetat 533	Thymianöl, Geschiebte 202					
- zur Erhöhung des Estergehalts 636	Thymochinon aus I cymol 493					
Terpinyltormiat 535	Thymohydrochmon 498					
Terpinybaphthylurethan 396	Thymoly drochinondimethyläther 498					
Terpinylphenylarethan 396	Thymol 489					
fetrachlorkohlenstoff als Extraktions-	aus Diosphenol al3					
mittel 264	- Bestimmung off, 615					
Tetrahydrocarlinaoxyd 548	Thymus nostras 202					
Tetrahydrocarvon 536, 342	Tiemann 95 369, 370, 381 382, 383,					
i-Tetrahydrocaryon 493	392, 426, 428, 430, 431, 433, 435,					
Tetrahydrocarvylamin 342	430, 443, 434, 435, 4nd, 4nd, 483,					
Tetrahydrocuminaldehyd 341, 342	484, 486, 487, 488, 529, 530, 531,					
Tetrahydrocuminylamin 342	t/Ja					

Taglinsaure 514 Irlden on, al p-Tolnian zur Erkennung des Furfarols d'arbreaktion) 440 Tolnifera balsamum 539 p-foliayisaure 299 Tonguinol 53a Intalsynthesen von Terpenen 304 Tournefort 80 Fragus 200, 210 Traffianus (20-142, 452, 173, 583, 19) Trille 528 Trefol 528 Tresh 346 Trewin 534 Triäthylettrat zur Erhöhung des Estergehalfs 6.16 feibromapiol 510 fribrommethyrengenol 502 Trichadema ces lamoi 550 Trievelen 311 Tricyclische Sesquiterpenalkohole 419 Serquiterpene 157 Triggelocksamalsäure 418 Inglochin maritima 451, 549 - palastris 549 frimethylamin, Reagens auf Aceta-dehyd 423 Trimethylgallussaure, Oxydationsprountt des Elemicins 508 Trinitro-tert-butyláthylbenzol 556 Trinitro-tert,-butyltoland 556 Frintro-tert,-butylxylol 306 1, 2, 8-Trioxymenthan aus "Terpineol 3917 Trioxyterpan vom Smp. 118° aus 4-Terpureel 308 1, 2, 4-Trioxyterpan aus Terpinenol-4 400 Tr iton 240 fröger Jöe Trommsdorff 85, 112, 126-169, 175, 178, 180, 207 Troostwijck 82

Tropacolum majus 508

Tschugaeff 40e, 413

Tuberose, Extraktion 273

Tubal Kain 214

The jolks 345 Timmerel 421 Impera 293 Turpima sphaerocarpa 524 Thattle 355

## U

Uffenhach 227 Ulstad 35, 47, 220, 230, 233, 234 Umney 611 Uncineol 386 Undecylalkohol 368 Ungarisches Wasser 33, 71 Urostygma acamptophyllum 523 Uschag 190 Usehnek 191 Vakunmdestillation, Anlang der 240 Valentine 133 Valentyn 176

Valeriana, Herkmaft des Namens 207 Vanillin 445 Restimining 608 neben Piperonal 600 Darstelling ans Conferm 440 aux Isocugenol 446 Verfällschung 447 Cumarin, Acetanil'd, Trennung 604 de Varda 497 Vasco da Gama 123, 136 Vanbel 588 Vauquelin 84, 126 Verlchen, Mazeration 282 Veilchenkerone 480 Venetianischer Terpentin, Ableitung des Veratrumsäure 503, 520 [Namens 105] Verbinding C<sub>in</sub>H<sub>17</sub>O<sub>7</sub> aus Safrol 505 CiaH . O. aus Carrophyllen 350 Verbrennungsmethode,Chlorprüfung 630 Verfälschung des Vanillins 447

Verley 454, 549, 612, 614 Vernonia arborea 524 Verseifung 589 Verseifungszahl 590

Verfälschungen, Erkennung von 572

Verfälschungsmittel, Nachweis einiger

Vettori, Benedetto 247 Wanderdestillreigeräte 238 Wasserbaid, Geschieftte 210 Viburmun sundaienm 524 W. ssersioftsup.roxyd als Oxydations-Lums 413 mittel 172 Victa ampustifolia 551 canadensis 551 Wasserwert des Pyknometers 577 hirsuta 551 Wede! 200 Wedel, G. W. 108, 126, 138 именцентра 551. Wedel, Joh. Ad. 113 Satista 551 Wendinann 182 Vicianin 552 Weihrauchöl, Geschieltte 167 Victorius Laventinus 257 Vielhabersche Methode zur Blau-Weilinger 345, 357 Weißzustöl, Geschichte 172 säurebestimmung #25 Viktoria-Verlehen, Ausbeute an Ol ber Wolde 488 Wentlandia 524 der Extraktion 200 Werminor, Geschichte 211 Villanovus 33, 38, 194 Wergheim 144 Villiger 327, 548 v. Westernhagen 131 Vincent, Camille 262 Vmylessigsäurenitril 553 Westphal 575, 577 Westrumb 178 Vinylsuffid 564 Wiedemaan 145 Viola triculor 524 Wiegand, F. 188 Virgil 180 Wregand, O. ods Viskositätsbestimmung 587 Wiceleb 80 Visnea Mocanera 558 Wier 141 Vitalis de harno 38 Wiggers 80 Vitis sessililolla 538 WHI 85, 144, 144, 156 de V tri 150 Willert 124 Vitrivius 105 Williams Lab 172, 176, 388, 589 Vogel 154, 214 Wil stätter Mo Voiry 393 Winckler 135 154 Volkamer lel Wintergrandl Geschichte 127, 192 Vortmann 615 Winther 64, 123, 133, 137, 175 W Winton 540, 600 Witte, Lil Wacholderbeeről, Geschichte 106 Wittnehen 177 Wacholderholzől, Geschichte 106 Wöhler 84, 154 Wacholderteeröl, Geschichte 106 Wolf Se

Wacholderholzől, Geschichte 106 Wacholderteeről, Geschichte 106 Wagner 310, 302, 460, 542 Wallach 91, 92, 94, 186, 286, 299, 304, 308, 311, 314, 317, 321, 322, 323, 326, 327, 335, 436, 337, 339, 340, 341, 349, 358, 381, 382, 383, 384, 392, 393, 394, 397, 399, 408, 414, 432, 454, 467, 469, 462, 464, 466, 467, 468, 469, 477, 478, 479, 480, 482, 545 Walther 181, 190, 608, 610

## X

Woodmann e07

Woram's trigiteta 324

Aeranthemant aumann 551
cellindrium 552
Ximonia americana 550
Xylot a s. Verdi'nnungsmittel bei der
Acetylierung 594

Y

Yellow Pine Oil 415 Ylang-Ylangöl, Geschichte 131

7

Zeise 240
Zeise 240
Zeise 240
Zeise 4sche Methode der Methylzahlhestimming 610
Zeitschel 261, 529, 561, 562
Zelter 96, 211
Zenzeri verdi 118
Zimtaltehyd 441
aus Zimtalkohol 301
Bestimming 602, 605, 606
Darstellung 441

Zuntaldehyd Vorkommen 441 Zimialdehydse nioxamazon odo Zimtalkohol 390 Zinitsäure 520 aus Zinitalkohol 341 Zimts.inrelithylester 527 Zimesäurenenzylester 732 Zmasauremethylester 522 Zuntsaurezinitester 532 Zingiberen Jan Zinin 144 Zirkulation 55, 222 Zitwersamenöl, Geschichte 1 4 Zosimos 21, 216-217 Zucker zur Verlätschung des Vanillins 447 Zwenger 539



Tab elle I

zur Berechnung des Prozentgehaltes an Alkaholen der Formel  $C_n, H_n, O_n$  gefundenen Verseifungszahlen, sowie

 $C_n,H_n,0$ ,  $C_1,H_n,0$  and  $C_n,H_n,0$  and den vor and nach dem Acetylieren an Essignstern dieser Alkohole.

€, H <sub>i</sub> , O				C. H. O			
1 3	Not 1	ال بالدعال!	પાં. તાને ગ્ કુલ્લાલા	$h_0 + 1$ . 1	No grad	% , ∞ , 1 mm 1 } (9	1 8
1	0,55	11,29	01,29	0,35	11,25	14,2%	1
2	41,70	Ikju,	0.55	0,71	13. jp	0,56	3
1	1,0%	0,53	41,853	r,un	0.84	(1,84	.5
1	101,3	1,60	1,10	1,41	1.11	1,12	4
"1	5,75	1,389	1, 4%	1,77	[.**]	Late	1
h	# [4]	1,0%	Line	2,12	1.67	Link	Įn.
ĭ	2,15	1,41,5	1,01	1,47	[,05]	1,00	-
59	2,561	2.61	2,21	100	3.33	2,24	51
d.	4.15	£,45	2,44	0,15	2,53	7 <sub>e</sub> M	13
141	1,30	2.75	2,77	3,74	2.79	2,81	111
b1	(30)	.1.1.1	3,05	فطعين	a de	3,04	1 1
12	1,_41	3,311	1 J J N <sub>2</sub> -7 × <sub>2</sub> N	1,24	11, 11	5, 13	12
3 3	4,723	1,.64	5,01	4 69 1	4,03	3,50	1.1
2.1	4,441	1 1 1 1 1	5,84	1.95	, L, U)	12,454	14
F.1	1.21	1,1.1	4,12	5, 5,1	4,18	1,21	1.
10	Falth	\$,40	4,45	Tu terp	4, 605	"F	] In
47	6,-11	4,68	1.7+	F3.11	4.74	4,50	17
18	e, 30	1,05	5,02	th Jain	3,01	5,0%	18
[LI	6,00	5,23	ត់ សា	6,72	1,_90	5,47	[i]
$\overline{\gamma_i}(y_i)$	ř, iHI	4,767	505	7,07	"II, FE	Sign	20
21	7, 1h	5,78	3,57	7,42	3,84	5,44	21
32	7 764	n,1* a	0.15	7.78	9,11	17,105	1.1
23	8,00	16, 33	0.44	8,01	6,41	机心	4,1
11	5,413	[8]gu ]	ts 7.8	8,14	47,021	\$1,5k	31
20	5,75	0.88	7,101	14,8	0,00	7,10	27
20	3,13	7,15	7,24	45,543	7.24	1, 24	360
25	90,40	7.44	7,38	رَبْر إِنَّا	7,52	7,0%	17
28	ને સંત	7.70	7,37	Striff	7,80	7,47	38
2.)]	10.15	7.98	8,10	10,25	8,09	8 fe	Aul
3,1	[4], gr	825	8 44	10,01	8, 25	877	51

	C	11,0		√,.11 L7				
1 /	% 5.1	March 1	11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	₹ <sub>6</sub> ) 1-	٠.,	1 11		
1	15,17	ç), ço	ڭر ئا	41,47	11 3 1	t5 40°	1	
2	Light.	4), 140	Įž ∱i t	17,44	11,70	(NTM	<u>_j</u>	
1 0	1,10	1,135	1.18	1,11	1 [ ]	11		
4	1,67	1, 27	1, 8	1,541	5 704	l pi	-	
71	r 14	1 10/62	1,427	3.00	Last in	1 salut	- 4	
["	243	2,30	2.57	2,500	2, 14	2,54	()	
1	1.76	2,80	2.76	5, 30	2,5%	4,750	7	
45	1,74	5,14	3,165	4,17	3,13	1,50	4	
c1	+ 21	444	3, 42	17.1	1.0	1 64	~ <	
[7]	4,68	3,93	11/4/44	4.71	5,40	į 4.	10	
11	0.15	4, 32	1, 45	(H <sub>1</sub> ) al	4.55	† 1'1	11	
13	1,471	F,71	1,50	ā,pr	4,70	1.5%	13	
1 %	13.57%	v, 11	5,16	0.13	Tu, 1 a	1, 20	1.	
11	ti Fi	", NE	1, 20	rget	1, 5	1 17 1	1 4	
15	4.03	Spall	5,445	7 317	1,000	10.04	1 1	
111	7.40	10 70	[3, 25]	7.51	41, 1	c 42	ie	
17	7,900	6,000	18.77	5017	P,74	11 × 2	1.	
18	8,12	7,07	7,17	, J. L.	7,14	7,04	1 ,	
[4]	5,50	1,50	7,77	Pint	7, 3	- re	14	
* <sub>1</sub>  1	M N	1,50	7 1494	81 1 1	1 2 2 4	8.3 1	<u> </u>	
21	HAI	5,25	8, 18	id_up	34, 33	S-40	21	
2.1	102 701	5,04	94,70	16, 17	5,72	3 67	22	
2.4	$[0,\overline{1}]_{0}$	1881	d Ja	[45](4)	4,12	it sh	r (	
24	11,23	4,12	14 pg)	11,41	sl <sub>, d</sub>	il gree	14	
_1.7b	11,70	81,56 <u>70</u>	105,03	11,74	2 11	411   11	1 /	
70	12,16	19.31	10.42	12,20	L1 55	1,17,1	17	
27	1.5,e 1	$[A_{ij}(s)]$	115 5 3	12,71	115.55	المسالية	4 -	
4 62	1.5,10	11.11	11,24	1000	11,10	11 .1	14	
24	15,07	11,50	11 65	1307	11,44	1171		
114	14,000	13,391	12,00	19,11	11,84	12.17	· ·	

Tabelle I

	Cist	H <sub>1</sub> , ()		Callio				
f. Z	Viel I	ABalmt	un lottedlift 111 - 13 In	1 1, 11	\{ ot if	\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	w <sup>*</sup>	
31	10,85	8,53	8,73	hilphy	8,14	8,84	11	
32	11,20	m. Sal	0,02	11-1	25 517	4,13	5.4	
33	11,55	0,08	4.3	11,07	45, 41	4, 1, 1	ıî ı	
7.4	11,90	Sl, (1)	Q <sub>S</sub>	12,02	47,47	472	.:4	
35.	12,20	9,63	1,55	2,37	0,7.3	10.01	.6	
36	12,00	r) ull	13°,E7	270	10,00	\$(1, 2)	i)th	
37	12,97	10.18	10/42	1 3,175	11,00	10,00	17	
35	13, 30	10,45	10,70	1344	[17,20]	145-43	38	
3~)	[3,65]	40,73	11,05	157-1	\$17,80	[],[s]	341	
40	[ \f\[\f\]]	11,00	11, 11	-  -	11,14	[] 4-8c)	10	
41	14,35	11,28	11,63	14,50	11,42	EL.78	- -	
42	14,70	11,55	11,93	1489	11,70	12,08	+=	
43	15,05	11.85	12,22	1.1.20	11,38	14,8	43	
4.1	15,40	12,10	12,51	2, 352	12,26	[3,08	44	
45	15,75	12,38	12,81	16/21	12,54	12,07	45	
40	16,10	12,05	13,10	10,26	12,51	13,27	+12	
47	6,45	12,93	[,],4,)	10,02	[ j 10]	15,57	47	
48	lo,SU	1.3,21	1.5(46)	10,97	1,5	13,87	48	
49	17,15	13,18	1 5,00	17,32	13,57	15,17	14	
٦)و,	12,50	14,70	14,20	17,08	1'5,-1 5	14'42	.îxt	
51	17,80	14,03	14,58	1881	k_21	14,77	51	
52	18,20	[4,30	14'88	18,51	1,10	15,07	72	
. 2 5	18.55	1-1-15	15,48	18,74	14,74	14, 78	1.5	
54	18 40	14,85	15,48	19,09	المرد ا	fant.	:H	
స్టేస్	14.25	15,13	15,77	12 16	15,32	17,98	11	
.ito	let Off	15,40	16,07	12,80	15,151	10,23	56	
37	14,45	15,08	10,38	20,15	10,45	\$(1 <sub>1</sub> )=1	3.°	
58	36/30	15,95	10,88	30,71	10,10	10,84	58	
50	20,65	16, 83	10,38	20,8a 21,31	141,4-4 10,71	17,20 17,50	59 ed	
(14)	21/9)	10,50	17,38	21,21	T US 2 V	17, 311	1,161	
61	21,35	16,78	17,58	21.57	13000	17,51	in E	
62	21,70	17,45	17,88	संभ	17 27	15,11	0.3	
(n;)	22,05	17,33	18,18	24,27	17,55	18.42	(7.1	
64	22,40	{7 <sub>1</sub> (n)}	18-60	22,03	17,83	18,73	12.1	
(กกั	22,75	17,88	18,74	22,08	18,11	10,04	100	
{n(n	23,10	18,15	19,10	23,31	18,50	4),34	נח,ח	
67	24,45	.8,43	19,40	2,5,154	18,00	19,65	107	
68	2.4,80	18,70	[4],7(Y	24,04	[8,94	F)(2)(4	กร	
69	34,15	18,98	20,04	24,40	10.22	20,27	47	
70	24,50	19,25	20,33	24,75	14,50	20,58	70	

Tabelle I

	$C_{13}$	H <sub>B</sub> O		C <sub>ta</sub> H <sub>en</sub> O				
F Z	Aceta	A Sohol	Alkohal massp. 98	Accint	Mantol	Alliabet manage of	ь. Z.	
31	14,51	12,18	12,47	14,01	12,28	12,58	31	
32	14,48	12,57	12,88	15,08	12,68	13,00	32	
11/2 (J1/2)	15,45	12,46	13,29	15,55	13,08	13,41	33	
34	15,91	13,35	13,71	16,02	13,48	13,83	34	
35	16,38	3,75	14,12	16,50	13,88	14,25	35	
3th	[6,85	14,14	14,54	16,97	14,27	14,07	36	
3.)	17,32	.4,54	14,95	17,44	14,00	15,39	37	
15	17,74	14,93	15,37	17,41	15,06	15,51	38	
30	18,25	15,32	15,78	18,38	15,46	15,93	.મુગ	
40	18,7	15,71	16,20	18,80	15,86	16,35	40	
41	19,18	16,10	10,02	[4],33	16,25	16,77	41	
43	19,65	16,50	17,04	19,80	16,65	17,19	42	
4.5	20,12	10,89	17,40	20,27	17,05	17,61	43	
4.1	20,50	17,28	17,88	20,74	17,44	18,04	44	
45	21,05	17,68	18,30	21,21	17,84	.8,46	45	
40	21,52	18,07	18,72	21,00	18,24	18,89	46	
47	21,00	18 46	19,14	22,16	18,63	19,32	47	
48	22,46	18.85	[4],5(1	22,63	10,03	19,74	48	
10	22,93	19.25	19,98	23,10	19,43	20,17	49	
541	25,30	14,04	20,41	23,57	19,82	20,59	50	
51	23,83	20,03	20,83	24,04	20,22	21,02	51	
52	94,33	20,42	21.36	24,51	50,65	21,45	52	
3.5	2+,50	20,82	21,65	24,00	21,01	41.88	21.1	
54	25,26	21,21	22,11	25,40	21,41	22 31	54	
55	25,73	21,60	22,54	25,93	21.81	22,74	55	
56	26,20	22,00	22,96	20,40	22,20	23,17	545	
57	20,00	22,30	24,30	26,87	55'00	33.61	57	
n8	27,14	22,78	23,82	27,34	23,00	24,04	58	
50	27,61	23,17	24,25	27,81	23,30	24,47	50	
(1)	28,07	23,57	24,08	28,29	23,79	24,01	511]	
61	28,54	23,96	25,11	28.76	24,19	25,34	61	
153	Salti	24,35	25.54	24,20	24,58	20,77	62	
0.5	29,18	24,75	25,97	14,7(1	24,98	26,2	63	
p.j	30,00	27,14	26.41	30,17	25,38	26,65	11	
05	30,41	25,53	20,84	17,04	25,77	27,(10)	65	
ผู้หลา	30,88	25,413	27,27	31,11	20,17	27,55	[2]2	
67	31,55	20,32	27,71	31,59	20,57	27,97	0.1	
08	18,12	20,71	28,14	02,0m	26,06	28,41	68	
(Ar)	32,28	27,10	28,58	32,15	27.55	28,85	69	
fj."	32,75	47,53	50,03	41,741	27,77	59/59	70	

Tabelle 1

	Cin	H <sub>i</sub> ,0			C <sub>in</sub> Fl	0	
1 %	Acctat	Alkohol	Alkohat in Saspr. Ol	Lutat	إدريا فيماريك	Allerial im acquirth	1.7
71	24,85	19,53	20,62	25,10	19,78	20,80	71
72	25,20	19,80	20,93	25,40	20,00	21,30	72
7.3	25,35	20,08	21,24	25.81	20,34	21,51	7.5
74	25,40	20,35	21,55	26,16	20,61	21,83	74
75	26,25	20,63	21,85	26,52	20,80	22,14	75
717	26,60	20,90	22,16	26,87	21, 7	23,45	76
77	20,95	21,18	22,47	27,22	21,45	22,77	77
78	27,30	21,45	22.78	27.58	21.73	23,08	78
79	27,65	21,73	23.09	27,03	22,01	23,39	74
80	28,00	22,00	23,40	28,20	22,20	23,71	10/2
18	28,35	22,28	23,72	26.64	_22,54°	24,02	81
82	28,70	22,55	24,03	28,00	22,84	24,34	82
83	24,05	22,83	24,34	29,45	25,12	24,00	83
254	20,40	23,10	24,65	70/20	3/2-41	24,07	5.4
85	20,75	23,38	24,97	30015	33 68	25,30	35
86	30,10	23,65	27,28	30,41	23,00	25,61	36
87	30,45	43,03	25,60	30,76	24,24	25,03	57
88	30,80	34,20	25,91	,\$1,11	24.56	26,25	22
80	31,15	21,48	26,23	31,47	24,79	20,57	80
O()	31,50	24,75	20,54	31.82	25,07	30,80	2)[3
4)	31,85	25,03	26,86	32,17	25,35	27,21	æ
45	32,20	25,341	27,18	32,53	25,63	27,53	92
4003	32,55	25,58	27,49	32,88	35,91	27,87	-} :
4) 🕂	32,40	25,85	27,81	1/2/2	26,19	28,17	04
95	33,25	26,13	28,13	33,59	20,41	28,44	W.
96	33440	76,43	28,45	33,44	26,74	28,82	ोर्दन
97	3,5,95	26,68	28.77	34,30	27,02	29,14	97
19	34,30	20,95	29,09	34,00	27,50	29,47	형동
40	34,65	27,23	39/41	35,00	27.38	29,79	QQ.
100	.35,00	27,50	A1,73	35, fe	27,80	30,11	100
101	35,35	27,78	.101,05	35,71	28,14	.40,44	101
105	35,70	28,05	30,37	36,06	38,41	30,77	102
103	36,05	28,33	30,70	36,42	28,69	31,09	103
104	36,40	28,60	31,02	30,77	28,07	31,42	104
105	36,75	28,88	31,34	37.12	34,25	31,75	105
105	37,10	29,15	31,07	37,48	24,5%	32,08	[[]]
107	37, 5	20,43	31,99	37,83	29,81	32,41	107
108	37,80	20,70	32,32	38,10	30,00	32,74	135
149	38,15	541'08	32,64	38,54	30,36	35,07	104
110	38,50	30,25	32,97	38,80	30,64	33,40	110

Tabelle |

	Cn	HaO		100	Call	L <sub>u</sub> O	
1 2	Acctut	Alkahat	Atkabol im tespe of	Acctal	Alkahol	Allohol im urser 40	E. Z.
71	33,22	27,89	29,46	33,47	28,15	29,73	71
72	35,09	28,28	29,90	33,44	28,54	30,17	72
7.1	34,15	28,67	30,34	34,41	28,94	30,61	73
74	34,62	29,07	30,78	34,80	29,34	31,06	74
75	35,00	MILE	31,22	35,36	29,73	31,50	75
# L*	35,50	29,85	31,am	35,83	30,13	31,95	76
11	36,03	30,25	33,10	36,30	30,53	32,40	77
78	ALT 46)	30,04	33,54	36,77	30,42	32,84	78
74	30,00	31,03	32,48	37,24	31,31	33,29	70
80	37,43	31,43	33,43	37,71	31,71	33,74	So
81	37,40	31,82	53,87	38,19	33,11	34,19	81
82	38,37	32,21	34,32	38,66	32,50	31,64	82
8.7	38,84	32,60	34,77	39,13	32,90	30,09	83
434	34,70	33,00	35,22	30'00	33,30	35,54	84
85	39,77	33,30	35,66	465,07	33,69	35,00	85
86	40.24	33,78	36,11	40,54	34,09	35,44	86
87	40,70	34,8	პიკნი	41,01	34,49	36,90	87
88	41,17	34,57	37,01	41,49	34,88	37,35	88
Sol	41,64	31,06	37.46	41,96	35,28	37,80	89
Q.)	42,11	35,36	37,92	42,43	35,68	38,26	90
91	42,57	35,75	38.37	42,90	36,08	38,71	91
<u> </u>	43,04	30,14	38,82	43,37	36,47	39,17	92
93	45,51	36,53	39,27	43,84	30,87	39,63	93
11	43788	36,32	34,73	44.31	37,26	40(00)	rj.†
L1,7	44,45	37,32	40,18	44,74	37,66	40,55	95
라는	14,02	37,71	40,64	45,26	38,05	41,01	O(t)
47	45,30	38,70	41,10	45,73	38,45	41,47	97
98	45,85	38,50	41,55	46,20	38,85	41,93	98
L}L}	46,32	38,89	42,01	45,67	39,24	45,39	99
117	46,79	39,29	42,47	47,14	30,64	42,86	100
1431	47,26	30,68	42,93	47,64	40,04	43,32	101
105	47,72	40,07	43,39	48,00	40,43	43,78	103
103	48.19	40,46	43,85	48,56	40,83	44,24	103
104	48,66	40,85	44,32	49,03	41,23	44,71	104
105	49.13	41,25	4+,78	49,50	41,63	45,18	105
106	44,50	41,64	45,24	40,07	42,02	45,65	106
107	20,06	42,04	45,70	-4,fx;	42,42	46,12	107
108	50,53	42,43	46,16	50,91	12,81	4(5,54)	108
100	51,00	42,82	40,03	51,39	43,21	47,00	109
1143	51,40	45,21	47,10	51,86	43,61	47,53	110

Tabelle 1

	Cns	HisO			C <sub>1</sub> ,H	3m O	
ft. 7.	Acetal	Alkahol	Athahat an urspr. Öl	Acetat	Atlashal	Alkohol im	1. 2
111	38,85	30.53	33,30	39,25	30,42	33.73	111
112	39,20	30.80	33,62	39,60	31,20	14.00	112
113	39,55	31.08	33,95	39,05	31.48	34,30	E13
114	39'09	31 35	34,28	40,31	31,76	34,73	1.4
115	40,25	31.63	34,61	40,66	32,04	35,06	115
116	40,60	31,40	24,04	44,01	32.31	33,30	I us
117	40,05	32,18	35,27	41,37	32,59	35,73	1.7
118	41,50	32 45	35,60	41,72	32,87	Source	118
119	41,65	32,73	35,93	42,07	33.15	36,40	[ 4]
130	42,00	33,00	36,26	42,43	33, 43	36,73	(20)
121	42,35	33,28	36,60	42,78	33,74	37,07	121
155	42,70	33,55	36,93	43,14	33,44	37,41	133
123	43,05	33,83	37,26	43,40	34,26	37,75	123
124	43,40	34,10	37,60	45,84	34,54	38,08	1 4.1
125	43,75	34,38	27,03	44,20	34,82	38,42	125
126	44,10	34,65	38,27	44,55	35,10	38,70	120
127	44,45	34,93	38,60	11,511	35,38	30,10	127
128	44,80	35,20	38,94	45,26	35,00	39,11	128
120	45,15	35,48	39,27	45,01	45,94	39,78	129
130	45,50	35,75	19,66	45, <sup>4</sup> h	36,21	40,13	1.30
131	45,85	36,03	39,95	46,38	36,40	40,47	131
132	46,20	36,30	40,20	46,67	36,77	10.81	132
133	40,55	36,58	40,63	47,02	37,05	41,16	133
134	4(1,4)(1	36,85	40,07	47,58	37,33	41,50	1.54
135	47,25	37,13	41,31	47,73	37,61	41,84	1.55
1.359	47,60	37,40	41,65	48,09	37,89	42.19	1.50
137	47,95	37,68	41,99	48,44	38,16	42,53	137
138	48,30	37,95	42,33	48,79	38,44	42.88	138
139	48,65	38 23	42,67	40,15	38,72	13,23	130
140	40,00	38,50	43,02	49,50	39,00	43,58	[].[.]
141	49,35	38.78	43,30	49,85	39, 28	43,92	1.50
143	40,70	340,05	43,71	50,24	39,55	44,27	1-2
143	50,05	39,33	44,05	30,56	39,84	44,62	113
[44	50,40	39,00	41,34	50,31	11,04	44,97	1-1-4
14.5	50,75	39.88	44,74	51.77	40,30	45,32	115
146	51,10	40,15	42,66	54,02	40,67	45,67	1-47
147	51,45	40,43	45,44	51,97	4(1,4),3	40,02	-h ji
148	71,50	40,70	45,78	52, 63	41,23	kn,38	1.8
140	52,10	40,98	40.13	52,08	41,5	46.73	[ ., .]-
150	52,50	41,25	46,48	53,04	41.79	47,08	[ ]# k

Tabelle 1

	C1.	H., O			C <sub>aa</sub> H	28 O	
t Z	Access	Madad	Alkohol mirispr Ol	Acetat	Attailed	Alkohul un erepe da	Γ 2,
111	51,93	43,60	47,57	52,33	44,00	-8,00	111
112	52.40	44,00	48,04	52,80	44,40	48,47	112
113	52,87	44,50	48,50	53,27	44,80	48,94	113
114	5 5,34	44,78	48,97	53,74	45,14	49,42	114
145	54,81	45,17	49,44	54,21	45,59	49,89	115
110	5428	45,57	40,44	5-,69	45,443	50,36	116
167	54,74	45,46	20,30	55,16	16,38	50,84	117
118	55,21	40,50	50,80	00,03	40,78	51,32	118
411	55,68	46,74	51,33	5b, [3	47.18	51,80	110
120	SWA, E.A.	47,14	51,81	56,57	47,57	52,28	120
12.	mpl	47,53	52,28	57,04	47,97	52,7tr	121
137	57,08	47,92	52,76	57,51	48.36	53,24	122
123	57,55	-8,32	54,29	57,00	48.70	53,72	123
124	58,01	48,71	5.4,71	58.46	49 10	54,20	134
12.4	38 48	40,14	54,18	58,43	49.55	54,68	125
120	58,95	40,70	(3) 本。(n代n	54,40	40,05	55,17	126
127	54.42	40,80	55,14	59,87	50,35	55,15	127
138	201 190	50,28	55,62	60/34	50,74	54o, 3	128
124	od 3p	50,67	5e,11	60,81	51,14	56,62	124
1.4()	00/82	51,07	56,59	61,28	51,54	57,10	130
131	61,29	51,46	57,07	61,75	51,93	57,59	131
132	etyre	51,83	37,55	62,22	52,33	58,08	132
133	62,23	52,25	58,03	62,70	52,73	58,37	133
134	62,70	52,64	58,52	63,17	53,12	54,06	134
135	63,16	534,03	26,00	03,04	53,52	59,55	1.35
136	Ed, Na	53,42	59,49	64,1	53,92	00,04	136
137	04,10	53,82	50,08	0.4,54	54,31	60,53	137
135	104,50	54,21	60,47	65,00	54,71	61,02	138
1.39	(10,04	54,60	(%),4)(a	65,53	55,11	61,51	130
141	(15,50	55,00	6 , l5	00,00	55,50	62,01	140
141	65,97	55,34	01,94	p6,47	55,90	62,50	141
142	66,44	55,78	62,43	(66,91	56,30	63,00	142
143	(312, 44)	56,18	62,93	67,41	56,69	63,50	143
144	67,37	âb,57	63,42	67,80	57,00	64,00	144
145	07,84	56,46	63,92	08,30	57,49	64,50	145
140	08,31	57,35	64,41	68,83	57,88	65,00	146
147	68,78	57,75	64,91	69,30	58,28	65,50	147
143	69,25	58, 4	65,40	69,77	38,68	66,00	148
144	$[m]_{i}T2$	58,5.1	(5,90	70,24	59,07	60,50	149
150	70,18	58,93	(अ),त()	70,71	59,46	67,00	150

Tabelle 1

	Cm	H <sub>i</sub> , O			CmH		
1.7	Acc113	All altol	Alkeliul in Cope 11!	Acrt 1	Atlasted	Alkohol im	t 7
151	52,85	41,53	40,83	53,30	42,00	47,44	[5]
152	53,20	41,80	47,18	53,74	42,34	47,79	153
156	22,55	42,08	47,34	54,40	42,62	48,15	154
154	53,00	42.35	47,88	54,40	43,00	48,581	1.34
155	54,25	42,63	48,23	54,80	43,18	48,80	155
Hars	54,60	43,001	48,58	55.16	13,10	44,21	150
157	54,45	43,18	48,0-	33,71	43,74	44,57	157
158	55,30	43,45	49,29	55,86	44,01	10/33	158
159	55,05	43,73	44), (55	56,22	44,29	JU 10	150
160	56,00	44,00	54),00	56,57	44,57	Tich (st.	160
161	56,35	44,28	30,0b	5(4,0)3	44,85	51,01	101
168	56,70	4-15	50,71	57,28	45,13	51,37	162
163	57,05	44,83	51,07	57,63	45.41	51,73	14.5
164	57,40	45,10	51,42	57,99	45,04	52,00	104
165	57,75	45,38	51,78	58,34	45,50	32,40	1,2,1
166	58,10	45,65	52,14	J.S. Call	45,74	54.87	רוָד
167	58,45	45,43	52,50	20,02	46,52	53,18	1,71/2
168	18,80	46,20	52,80	1,541,467	46,80	0.5,55	100
[60]	24,12	46,48	53,22	30,75	47,08	53,91	(26)
170	09,50	40,75	53,58	60,11	47,36	54,28	1701
171	59,85	47,03	53,94	(n(),-1,()	47,64	54,64	17.1
172	(40,20	47,30	54,.11	P41,81	47,91	55,01	172
173	60,55	47,58	54,67	e1,17	18, 9	55, 38	177
174	0(1/3)()	47,85	55,05	01,52	455,47	16,70	1
175	01,25	48,13	50,44	61.87	48,75	50.12	175
176	61,60	48,40	55,76	63.33	40,03	70,48	tZe
177	61,35	48,68	56,13	62,33	441,31	30,55	177
178	65,30	48,95	50,40	n2 94	44,50	57,23	178
179	62,65	49,23	56,86	0.3.20	40,80	37,151	120
180	เก.ร่างไม่ใ	40'20	57,77	6.3 64	50,14	77,47	180
181	p3, 15	49,78	57,59	244%	50,42	58, 34	181
182	63,70	50,05	77,0g	(4 5)	3(1,7)	38,71	18.5
183	to Little	53,53	58, 13	(17.17)	50,48	201 (10)	153
184	17,41	50,80	58,70	35.00	51,26	59,46	154
185	01,75	50,88	50,07	5141	51, 14	20,54	[,2,]
180	65,10	51,15	30,14	30,70	51,81	12,00	150
187	65,45	51,13	59,81	(no.12	52,00	611-29	187
188	65,80	54,70	60,19	(20,47	52,57	\$1(1 <sub>1</sub> = 1 %	188
180	ob, La	80,13	[16] [247	00,81	, p. P. (76)	61,37	1863
100	pp. Jeth	32,23	(4(f/c)/3	67,13	52,93	01,72	141[7

Tabelle I

	€ <sub>17</sub> , !	-[ ,()			Coff	<sub>m</sub> O	
1 1	.\c.\	71618 31	भूतिकाता भूतात १९ म्ह	Acces	Albert nst	Alt olid miका. छ	1. 2
1.1	70,03	59,32	(44,1914)	71,14	50,80	67,51	151
152	71,12	50.71	47,-49	71,66	15(1,30	08.01	1.52
153	71,08	647.113	[7] U[1	73,13	ดปุลอ	68,52	15.1
154	72,05	(s(t), 5(t)	68,40	72,00	61,05	60,03	154
1.73	73,73	(10), (35)	08,90	73,07	61,45	69,53	155
147	72,00	61,28	60,11	7.1.74	61,84	70,04	156
157	73,40	61,68	{nU_t}	74.01	0.5 54	70,55	157
158	7.1,42	02,67	70,42	7.1.4	02,04	71,06	158
[ ],1	71,34	174,415	70,92	74,40	0.5,013	71,57	100
170	74.86	n2,50	71,43	75 43	nd,43	72,08	[[9]]
151	75,33	63,25	71,93	75.90	6.5,8.5	73,54	to1
1.52	75,80	64,64	12,44	76.37	04,22	73,10	165
133	70,30	04,0.3	72,97	16.84	64,52	73,63	103
164	70,73	64,42	73,46	77.31	65,02	74,13	(0)
169	77,20	64,82	73,97	77,78	155,4 C	74,65	165
I Jaka	77.07	65,21	74,481	78,26	480 ASE	75,16	[ {7 {7
167	78,14	69,00	75,11,1	78,73	00,21	75,08	167
Ins	78,00	po,00	75,52	70,20	(9(5)(4))	76,20	168
31548	74,17	00,40	16,01	747,647	67,00	76,72	1 (47)
170	70,54	66.10	76,55	80,14	67,30	11,24	170
171	80,01	67,18	77,06	Sttp1	67,74	77,70	171
172	80.48	07,57	77,58	81,08	68.19	78,28	172
17.5	80,44	07,36	78,10	81,30	68,58	75,81	1,773
14.1	81,41	68,75	78,69	84,03	68,98	70,33	17+
17.0	31,83	58,75	41,67	82,50	80,78	79,85	175
175	82,35	(NF) 14	74.06	82,97	420,77	80,38	176
177	\$2,81	69,51	80.18	84,44	741, 17	80,01	177
178	\$ 1,28	60193	\$0,70	83,91	70,07	81.43	173
12 -3	83,75	70,32	51,23	3-1,35	70,96	81,36	179
180	84,21	10,11	81,7.3	\$4,80	71,30	82,40	150
131	84,68	71,80	82,28	85, 11	71,76	84,02	EST
132	89,15	71 30	82.80	27,180	7417	8.2,55	182
183	8702	71,50	83,33	Sh,Zi	72 55	84'601	183
183	92 1 [34]	72,28	84.80	Sc.74	72,95	84,02	181
130	Se W	72,88	81,0	87,21	73,34	80,15	150
180	87.03	7 407	8482	87,08	73.71	60,08	180
185	47,14	7.2.40	A 1, 15	85,15	71,14	Sb,22	187
55	87,06	7 (1980)	4.10	44,00	74,53	80,70	15%
$(S_{i}, L)$	44 13	14 45	86,54	13c1 [ 1	74,93	87,30	180
43(1)	33,50	74,64	87,05	Sajar	75,52	87,84	[4]

Tabelle I

	C <sub>1</sub> ,	.H <sub>1</sub> , O			C <sub>n</sub> H <sub>m</sub> O					
1 7.	Acetat	Alkohal	Assonation waspi, Cit	Vestat	Allsohol	Alkelluf m mspr. D	1 Z			
191	66,85	52,53	61,31	67,53	53.21	62.10	[4]			
102	67,20	52,80	61,68	67.89	5.3,49	62,48	192			
193	67,55	53,08	62,0h	68,24	53.76	62.86	14.5			
1114	67,90	54,45	62,43	08,54	51,01	04,24	104			
195	68,25	53,63	62,81	68,45	54,32	63,63	105			
196	68,60	53,90	64,19	00,30	54,00	64,01	1th			
197	68,95	54,18	63,57	64,65	54,88	(14,34	197			
198	(9),3()	54,45	65,95	70,01	55,10	04.78	चेह			
[ -]-)	64,65	54,73	64,33	7(1,30	55,44	63.16	100			
300	70,00	55,00	64,71	70.71	55,71	65,55	200			
201	70,35	55,28	65,09	71.07	30,04	(65,413	7()			
202	70,70	55,55	n5,47	71,42	5m,27	66,32	302			
203	71,05	55,83	65,85	71,77	56,55	66,71	203			
204	71,40	56,10	(rtr, 23)	72,13	50,83	(47,00	20+			
205	71,75	56,38	66,62	72,48	57,11	67,48	205			
200	72,10	56,65	67,00	72,84	57,39	07,87	300			
207	72,45	56,43	67,39	73,19	57,00	68,26	207			
208	72,80	57,24	67,77	73,54	22.01	68,05	208			
509	73,15	57,48	68,16	7,1,00	58,22	60,04	200			
210	73,50	57,75	68,55	74,25	58,50	ms),44	210			
211	73,85	58,03	68 93	74,60	58,78	60,83	211			
212	74,40	58,30	09.32	74,96	59,06	70,22	212			
21.1	74,55	58,58	69.71	75, 41	59,34	70,62	213			
214	74,40	58,85	70,10	75,66	59,64	71,01	214			
215	75,25	20,13	70,49	76,02	59,80	71,41	215			
216	75,60	.,40,40	70.88	76,37	60,17	71,80	316			
217	75,45	59,68	71,28	76,72	(0.0,45	72,20	217			
518	76,30	59,95	71,67	77,08	60,73	72,00	218			
510	70,65	60,23	72,06	77,43	6 ,01	73,00	210			
220	77,00	60,50	72,45	77,79	61,20	73,40	330			
221	77,35	60,78	72,85	78, 4	e1,5e	7.4,80	221			
230	77,70	61,05	73,25	78,49	01.84	74,20	222			
223	78,05	61,33	7.5,04	78,85	62,12	74,60	223			
224	78,40	61,60	74,04	7-0,20	62,40	75,00	224			
225	78,75	61,88	74,44	79,55	62,68	75,40	225			
226	79,10	62,15	74,84	79,91	62,96	75.81	220			
227	79,45	52,43	75,23	80,26	155,24	76 21	227			
228	79,80	62,70	75,53	80,61	64,51	7002	228			
229	80,15	62.98	70,03	80,07	63,79	77.02	229			
230	80,50	63.25	76,44	81,32	64,07	77.43	230			

Tabelle [

	C,	H <sub>2</sub> , O			Cnl	I <sub>n</sub> O	
1 Z	Acet it	Allashot	Alliobol On wrspc (1)	Acous	Alkehul	Attabat ith ir ge Ol	t. z.
141	84,36	75,03	87,58	90,04	75,72	88,38	101
197	89,83	75,42	88,12	90,51	76,12	88,93	102
193	मात्त्र <sub>े</sub> द्व	75,82	88,65	40,98	76.51	89.46	193
107	90,77	70,21	80,10	41,46	76,91	9(1)(1)(1)	104
[45	41,24	70,60	89,73	91,93	77,31	90.54	195
hope	41,70	77,480	00,27	92,40	77,70	91,09	146
197	92,17	77,39	90,81	92,87	78.10	41.64	107
148	92,61	77,78	41,35	93,34	78,50	92.18	198
100	43,11	78,17	91,80	93,81	78,89	92,73	100
200	43,57	78,57	92,44	04,28	70,29	93,28	<u> 2</u> 00
201	44,04	78,9a	92,98	94,76	79,68	93.83	201
202	47-1-7-1	74,35	43,53	95,23	80,08	94.38	202
203	nd of	79,75	94,07	95,70	80.48	94.93	20.3
504	95,44	80,14	04,62	90,17	80,87	95.48	204
205	05,01	80.53	95,17	4)0,04	81.76	96.03	205
200	46,38	80.05	05,72	97,11	81,00	9(1,59	206
207	20,85	8132	96.27	97,58	82,00	97.14	207
208	97,32	81,71	06.82	98,05	82,45	97.70	208
300	97,79	82,10	97,37	98,52	84.85	98,25	204
210	48,25	82,50	07,02	99,00	83,25	98,81	210
211	98,72	82,89	98,48	90,47	83,64	99,37	211
313	99,10	83,28	44,03	00.01	84,04	90,93	212
213	CC), (7/2	83,67	99,54	100,41	84,44	100,49	213
214	100,12	84,07	100,14			- Coppe	214

Tabelle 1

	C <sub>in</sub>	H <sub>1</sub> , ()			Call	.0	
F /	Acetar	All that	Allohot im	lector	Minorel	ar bodie, Q	î Z
231	80,85	63,53	76.84	81,07	(4,35	77,83	231
232	81,20	63,33	77.24	82,03	154,15%	78,24	2.22
233	81,55	80,140	77,44	82,38	1-4-91	78,65	375
2.54	81,90	(14,3)	78,0.7	8254	(50 <sub>1</sub>   41	79,686	351
235	82,25	64,63	78.45	83,00	05,46	79,47	255
236	82,60	(41'7)()	78.86	83,44	(5,7)	70,88	2.10
237	82,45	65,18	74,27	83,80	66,02	50,29	247
238	85,30	65,45	79,07	\$4,15	00,30	80,7	238
239	83,65	05,73	80,08	24,50	1717,738	81,12	250
340	99,48	(161,(36)	80,40	84,80	(412 /2/Cr	81,74	540
241	84,35	66,38	80,90	85,21	0", 4	81,95	211
242	84,70	66,55	81,31	85,78	67.41	82,36	242
243	85,05	66,83	81,72	85,92	67,69	82,78	243
244	85,40	(7, 10	83,13	80,27	67,97	85,20	2++
245	85,75	67,38	82,54	80.62	68,25	Site	345
24tı	86,10	60,70	87,96	80,48	\$45,80	84,03	7 140
247	86,45	67,93	83,37	87,33	622.81	84,45	247
248	85,80	(8,30	83,78	87,09	64/19	84,87	248
540	87,15	68,48	84,20	88,04	$\left( ^{A_{1}}G_{1}\right) _{A_{1}},\frac{1}{A}\left( G_{1}\right) _{A_{2}}$	85,28	510
750	87,50	68,75	84,62	88,50	64,64	85,71	250
251	87,85	69,03	85,03	88,75	60,05	So.1+	251
252	88,20	60,30	85,45	89.10	70,40	Str,Sh	253
253	\$8,55	64,75	85,87	84,45	70,48	86,98	253
254	88,90	59,85	80,20	89,81	70,70	87,41	254
250	89,25	70,13	86,71	90,16	71,01	87,83	275
250	SARO	70,40	87,13	90,51	71,31	88,36	200
257	80,05	70,68	87,78	0.1,87	71,50	88,60	257
258	90,30	70.95	87,97	01,22	71,87	5411	2.35
250	ባህ 62	71.23	88,40	91,57	74,15	367 Jul	230
र्याम	13 [2()/)	71.50	88,87	41,93	72,43	84.07	200
201	01,35	71.78	89,30	42,78	72,71	ગે∤ ∤ૄ	_61
262	D ( 7 )	72 (%)	50,07	7 7 Lut	72,612	4,50	202
203	0.502	72.33	4(1,1(1	41400	7 3,241	91,27	363
264	Oly Anti	7200	40,52	1,1,34	71,74	11.11	_47.4
200	92,75	72.88	00,05	93,70	15,82	42.13	200
200	40,10	7.4, 15	91,28	94,05	74,30	42,57	2[5]5
₹n√	47.5,45	1000	18,12	rs:1*4(1	74.38	15,01	200
208	40,80	73,70	\$2,54	94,76	74,00	0.5,14	208
3 (20)	94,10	73,48	04,57	45,11	74,04	43,87	Story
270	64,50	71,25	0[3,](1	13 1 - 1 5 Y	7 J. F	14,1	5,61

Tabelle I

	Ch	1150			$C_{\mathrm{pr}}\Pi$	0		
L 2.	Yestal	Madad	Alkehyl ju a pr Öl	Acetar	Particol	Alkahol an ange Al	E. Z	
271	04.85	74,53	03,54	95,82	75,40	94,75	271	
272	95,20	74%()	93,97	Op. 17	75,77	95,10	272	
27%	97,75	75,08	44,44)	96,52	70,05	95,63	27.3	
2,4	0,000	75,55	94,84	90,88	76,33	90,07	274	
275	90,35	7.5,0.5	95,28	47,23	70,0	46,51	275	
270	40,00	75,00	05,71	07,50	76,80	40,46	276	
277	40,05	76,18	96,15	97,94	77,10	97,40	277	
278	97,30	76,45	95,59	98,29	77,44	97,84	278	
270	97,65	76,73	97,03	98,455	77,79	98,70	279	
280	08,00	77,00	1 07,47	चव्यम्	78,00	98,73	280	
281	98,35	77,28	97,91	99,35	78.38	44,18	281	
385	48,70	77,55	98,35	99,71	78,56	80,00	282	
283	30,05	77,83	98,80	HR1,06	78,8+	100,08	283	
284	98,40	78,10	90,24				_	
285	30.75	78,38	99,68					
286	Testero	78.65	100,13					

## Geranyltiglinat: C, H, COOC, H,...

			· ·		1 1		111 14		
1.7	£ 101	E. Z.	Lster	1, 7,	Ester	E. 2	Exter	E 2.	1.at.i
1	0,42	31	8,85	41	17,28	61	25,71	81	34,13
2	0,84	22	9,27	42	17,70	62	26,13	82	34,55
3	1,25	23	0,00	-173	18,12	63	26,55	83	34,98
4	1,00	24	40,11	44	18,54	64	20,97	84	35,40
J	2,11	25	10,54	45	18,96	0.5	27,39	85	35,82
(2	2,53	26	10,00	46	19.38	[7]3	27,81	So	36,24
1	2,45	27	11,38	47	10.80	tr7	48,23	87	36,66
3	1955	28	11,80	48	2027	65	28,00	88	37,00
3	3,74	29	12,32	44)	200	(14)	39,08	89	37,51
1.1	4.21	.3(1	12,53	50	21,07	70	29,50	4)()	.57,40.5
- 11	4,63	31	13,06	54	51 40	71	30'03	91	38, 15
12	5,05	32	13,44	72	2191	72	.30, 34	42	38,77
13	5,47	111	13,94	53	22 33	73	30,70	43	341,144
1 †	5,40	.14	14,53	54	20 65	74	31.18	94	39,62
17-	0.52	5,71	14,75	4.0	23.15	75	31,61	4)(5)	40,14
Ie-	6,74	5(7	15,17	ĴП	23.00	7¢	32,03	Up.	40,40
17	7,16	57	15,59	57	2102	77	32, 45	47	40,88
18	7,78	8	10,01	58	24.44	78	22,87	2),%	41,38
[]	5,01	120	12 10 -	34	24.87	70)	35,20	4)0	41,72
20	6.43	411	Jn,86	fan	27, 30	513	33,71	100	42,14

Tab elle II

zur Ermittlung der Esterzahl (Säurezahl, Verseifungszahl) sowie des Prozent bei Anwendung

9ehaltes on Alkohol und Ester unmittelbar aus den verbrauchten cem  $\frac{6}{2}$  Kalilauge von 1.50 g Öl.

F 7,521	l., Z.		€ .	H., (1			Call 0		
Malazoge	(S.Z.; V.Z.)	Lagran	Y. Har	Mar fe d	A 영화점 ( 7) (전	1,51418	किन्द्रभूत	At 10	4
0,1		(0.74)	(145	0,5t	(5,5)	1,00	الإراء	1 1-1	41
내년		1,57	1,10	1,02	1.02	1,32	1,01	17.4	U.367
Ц盐		200	1,40	1,34	1,54	1 -1%	1.50	F PI	17.
41,4		4,77	2,61	2,0%	316	2,61	5,18	in	200
0,5		i lagar	11,215	Traffic	2,7906	7, 201	2 (%)	J. ( * 1)	1, al- 1, 30
W <sub>E</sub>		4,73	3,92	3,48	4,50	, 5, the	3,12	5,14	
19.7		5,50	4.37	fal, is	.5,h ş	4,63	1. m.f	40.5	5,2
H <sub>2</sub> %		6,20	5,22	4, 1,1	4,1%	3,28	4,10	4.2	P. 1
41,10		7.11%	5,85	4,02	4,68	5,94	4,68	4,71	h,st; 1,5t
1,0		7,56	6.41	7411	5,71	स्कृत	5.261	3.17	,00 8,7
1,1			7,18	Sel	. 2,7.1	7,20	77.5	1,51	
<i>t</i> <sup>±</sup> , ∣		0,14	7,84	e.le	1.25	7,02	65,211	9 . 1 1	,1%
1,8		10,14	8,19	11,427	0.75	8,38	0.70	ا من الم	hi 4
1,1		11,01	45,14	7,18	7,32	4.34	7 35	7.15	[13]
1,5		11,80	4 545	7,70	Types	(1, < b)	7.80	- 4 FT	12,2; 13,15
1,4		12:54	10,15	8,21	8,10	BUS	872	5, 4	1:0
1,7		13.57	11 (0	8,72	8,94	11,20	8,81	والأراق	1 4,50
1,%		14,10	11,Tn	4,24	되고등	11 866	4,10	47.1%)	[7.1]
1,16		14,485	12,41	0.77	1000	12,71	U.363	(0.15)	li j
2,0		15,73	10,0%	[4]_46	14,38	13,20	11,1,1	*11 Til	l. J
d. 1		10.52	81,72	10,78	11 11	13,8c	1,1,1	11.21	
h		17, 31	14,57	11,20	11_(s)	14.53	11,44	1135	135 2
2) 19 III 1)		15,08	F5,02	regin	12,20	F/4,15	11,00	1.4 %	}-1,:
mt   1		18,88	150,000	12,32	13.73	Cist	12.48	221	و بران پاداران
2,6		[ E2 <sub>1</sub> [ 7 ]	Tesphalia.	12,83	1.30%	13,727	E'S,OUT	1.47	21,3
2,6		$\mathcal{D}(\lambda, k')$	105,08	13.34	13,84	17,10	15,52	1407	2/7
2,7		21,24	17.0%	1550	1111	17.83	14,04	14 44	25.0
-2, Nr		22,03	18 20	14, 97	\$ -\$   -3   1 =	15,48	14 00	15.10	- 7-30 - 4-11
- 1 th		22,31	15,94	14,88	14, 4	10,14	Chelli	1532	
3,0		25,00	199,64	Ei <sub>t</sub> de <sup>5</sup>	10,07	[-1,00]	15,00	(1.24	کیا۔ ارائی اکس

	Call O			0.11.0		1.1.	egii)
1-1-1	9. B. St.	Affar for free for the free for the first	Y 1 1	Messleid	भ रजनवाद्य । सा । स्ट्रांच   १३१	18.2 (V.2)	u Nabinagi 2
$C_{\rm eN} T$	11,75	0,7.1	0,88	0.74	11,74		ų į į
121	1 40	1,47	1,74	1,44	1,48		0.2
203	表為1	2.25	2,04	2.33	7.73		11,53
1 4 -1	2,4.5	7 1),1	1,72	2,46	2,47		41,16
4,30	1,50	1,214	4.0	3.70	1.41		0,5
5,24	4,40	4,44	13.25	1,14	4,48		0,6
L, 1	2,13	419	[n, ] <n< td=""><td>5.18</td><td>5.23</td><td></td><td>0,7</td></n<>	5.18	5.23		0,7
P.98	5,80	5,04	7,04	0.02	5.48		0.8
7,50	K. Ling	ALITHUM IN	7,92	P.PA	0.74		\$1(51
8,73	7,33	2,41	8,80	7,40	7,741		1,0
13,1	,5,710	8,14	કો ુક્ષ્ણ	8,14	8,295	ATT do II e	1,1
1045	5c but	NULL	Helias	Side	-1 <sub>4</sub> F <sub>3</sub>		1.4
1132	4 11	471	11,54	4,62	4,541		1,31
12,274	101,20	10,47	17.32	141,30	10,57		1,1
12,141	[ [ ] [ [ ]	11.24	10,20	11,10	11,34		#Jā
15,0%	1173	12161	14,08	11,35	13,11		1,6
14 201	32.4p	12.77	14,00	12,58	13134		1,7
15.13	11,80	1.1 54	15,54	15,43	15,000		1,5
little	2015	\$42	1e 72	14,000	14,45		E,3F
17 18	11,00	{ <sub>[i,k</sub> ]kh	17,180	14.2911	15.23		28,86
lis ju	L'and	17,57	2a 4a	1 1 14	[m]111		2,1
1-1-1	16,13	(0,0)	70,000	16 38	10,80		5 F cll
dela per	10,56	17,45	31,34	17.02	47.68		-1 10
A Logica	17.00	18,21	21,13	17,75	(8, 5)		9.1
17,737	18, 11	[%] <sub>1</sub> 1/[4	$\mathcal{L}^{2}_{\mathcal{A}_{i}}(\mathbb{N}_{i})$	18 %1	14,17		## / T
8770	pagas	[~],[1:1	22,88	19,28	[4,07		2,6
P. Jake	14,50	A repr	14,70	1-14/2	A176		<u>.B</u>
4 15	2000	21 5	74 1-8	24,77	41.76		18 to
" "	21 du	2210	30.72	_e1, h-	22,10		n P P P
2) J. (	21,61	<u>B</u> B with	_10 ml	22.20	21.17		38,00

eem	E. Z.	C <sub>10</sub> H <sub>14</sub> O					$C_{in}H_{in}O$		-	CssHssO			C <sub>10</sub> H <sub>sn</sub> O		E.Z.	cent
n 2 Kalilauge		Tiglinat	Acetat	Alkehol	Alkohot im urspr. Öl	Acetat	Allohol	Alkabat im urspr. OL	Acetas	Allanhei	Alkehol im urspr, Öi	Acetat	Alkabat	Alkahal im urspr. Öt	(S.Z.; V.Z.)	n Kalilange
3,1	57.67	24,39	20,25	15,91	16,63	20,46	16,12	16,85	27,07	22,73	23,76	27,28	22,94	23,98	37,87	3,1
3,2	59,73	25,17	20,90	16,42	17,20	21,12	16,64	17,42	27,94	23,46	24,56	28,16	23,68	24,79	59,73	3,2
3,3	61,60	25,96	21,56	16,94	17,76	21,78	17,16	17,99	28,82	24,20	25,37	29,04	24,42	25,60	61,60	3,3
3,4	63,47	26,75	22,21	17,45	18,33	22,44	17,68	18,50	29,69	24,93	26,17	29,92	25,16	26,41	63,47	3,4
3,5	65,33	27,53	22,86	17,96	18,90	23,10	18,20	19,14	30,56	25,66	26,98	30,80	25,90	27,23	65,33	3,5
3,6	07,20	28,32	23,52	18,48	19,46	23,76	18,72	19,71	31,44	26,40	27,79	31,68	26,64	28,05	67,20	3,6
3,7	69,07	29,11	24,17	18,99	20,03	24,42	19,24	20,29	32,31	27,13	28,61	32,56	27,38	28,88	69,07	9,7
3,5	70,49	29,89	24,82	19,50	20,60	25,08	19,76	20,87	33,18	27,86	29,43	33,44	28,12	29,70	70,93	3,8
3,9	72,80	30,68	25,48	20,02	21,18	25,74	20,28	21,45	34,06	28,60	30,25	34,32	28,86	30,52	72,80	3,9
4,0	74,07	31,47	26,13	20,53	21,75	26,40	20,80	22,04	34,93	29,33	31,07	35,20	29,60	31,35	74,67	4,0
4,1	70,53	32,25	26,78	21,04	22,32	27,06	21,32	22,72	35,80	30,06	31 89	36,08	30,34	32,18	76,53	4,1
4,2	78,40	33,04	27,44	21,56	22,90	27,72	21,84	23,20	36,68	30,80	32,72	36,96	31,08	33,02	78,40	4,2
4,3	80,27	33,83	28,09	22,07	23,48	28,38	22,36	23,79	37,55	31,53	33,55	37,84	31,82	33,56	80,27	4,3
4,4	82,13	34,61	28,74	22,58	24,06	29,04	22,88	24,38	38,42	32,26	34,38	38,72	32,56	34,70	62,13	4,1
4,5	84,00	35,40	29,40	23,10	24,65	29,70	23,40	24,98	39,30	33,00	35,22	39,60	33,30	35,54	84,00	4,5
4,6	85,87	36,19	30,05	23,61	25,24	30,36	23,92	25,37	40,17	33,73	36,05	40,48	34,04	36,38	85,87	4,6
4,7	87,73	36,97	30,70	24,12	25,82	31,02	24,44	26,16	41,04	34,46	36,89	41,36	34,78	37,23	87,73	4,7
4,8	89,60	37,76	31,36	24,64	26,41	31,66	24,96	26,76	41,92	35,20	37,73	42,24	35,52	38,07	89,60	4,8
4,9	97,67	38,55	32,01	25,15	27,01	32,34	25,48	27,30	42,79	35,93	38,58	43,12	36,26	38,92	91,47	4,9
5,0	93,33	39,33	32,66	25,66	27,60	33,00	26,00	27,96	43,66	36,66	39,42	44,00	37,00	39,78	93,43	5,0
5,1	95,20	40,12	33,32	26,18	28,19	33,66	26,52	28,56	44,54	37,40	40,27	44,88	37,74	40,64	95,20	5,1
5,2	97,07	40,91	33,97	26,69	28,79	34,32	27,04	29,16	45,41	38,13	41,13	45,76	38,48	41,50	97,07	5,2
5,3	96,93	41,69	34,62	27,20	29,39	34,98	27,56	29,77	46,28	38,86	41,98	46,64	39,22	42,36	98,93	5,8
5,4	200,80	42,48	35,28	27,72	29,99	35,64	28,08	30,37	47,16	39,60	42,84	47,52	39,96	43,23	700,80	5,4
5,5	102,67	43,27	35,93	28,23	30,59	36,30	28,60	30,98	48,03	40,33	43,70	48,40	40,70	44,09	102,67	5,5
5,6	104,53	44,05	36,58	28,74	31,19	36,96	29,12	31,59	48,90	41,06	44,56	49,28	41,44	44,96	106,40	5,6
5,7	106,40	44,84	37,24	29,26	31,80	37,62	29,64	32,21	49,78	41,80	45,42	50,16	42,18	45,83	106,40	5,7
5,8	109,27	45,63	37,89	29,77	32,40	38,28	30,16	32,83	50,65	42,53	46,29	51,04	42,92	46,71	108,27	5,8
5,9	110,10	46,41	38,54	30,28	33,01	38,94	30,68	33,44	51,52	43,26	47,16	51,92	43,60	47,59	110,13	5,9
6,0	112,00	47,20	39,20	30,80	33,62	39,60	31,20	34,00	52,40	44,00	48,04	52,80	44,40	48,47	112,00	0,0
6,1 6,2 6,3 6,4 6,5	11/3,87 113,53 117,60 138,47 121,33	47,99 48,77 49,56 50,35 51,13	39,85 40,50 41,16 41,81 42,46	31,31 31,82 32,34 32,85 33,36	34,24 34,85 35,47 36,09 36,71	40,26 40,92 41,58 42,24 42,90	31,72 32,24 32,76 33,28 33,80	34,68 35,30 35,92 36,55 37,15	53,27 54,14 55,02 55,89 56,76	44,73 45,46 46,20 46,93 47,66	48,91 49,79 50,67 51,55 52,44	53,68 54,56 56,44 56,32 57,20	45,14 45,88 46,62 47,36 48,10	49,35 50,24 51,13 52,02 52,92	763,80 117,80 119,87 121,83	6,1 6,2 6,3 6,4 6,5
6,6	233,20	51,92	43,12	33,88	37,33	43,56	34,32	37,61	57,64	48,40	53,32	58,08	48,84	53,82	723,20	6,6
6,7	123,23	52,71	43,77	34,39	37,96	44,22	34,84	38,44	58,51	49,13	54,21	58,96	49,58	54,72	725,07	6,7
6,8	126,03	53,49	44,42	34,90	38,58	44,88	35,36	39,07	59,38	49,86	55,11	59,84	50,32	55,62	226,03	6,8
6,9	128,60	54,28	45,08	35,42	39,20	45,54	35,88	39,71	60,26	50,60	56,01	60,72	51,06	56,52	128,80	6,9
7,0	130,67	55,07	45,73	35,93	39,83	46,20	36,40	40,35	61,J3	51,33	56,19	61,60	51,80	57,43	730,67	7,0

cem	E. Z.	C <sub>10</sub> H <sub>18</sub> O				C <sub>10</sub> H <sub>10</sub> O			C <sub>11</sub> H <sub>24</sub> O			Cin His O		66.144	cem	
Kalilauge	(S.Z.; V.Z.)	Tighnat	Acetus	Alkohot	Alkohol im urapr. Öt	Acetat	Alkabal	Alicabel ins arspt. Of	Acetat	Amelial	Atholist ios icaps. Öt	Acetat	Alkohol	Allohot im utspr. Öt	E. Z. (S.Z.;V.Z.)	n Kalilang
7,1	182,53	55,85	46,38	36,44	40,47	46,86	36,92	40,99	62,00	52,06	57,81	62,48	52,54	58,34	132,50	7,1
7,2	134,40	56,64	47,04	36,96	41,10	47,52	37,44	41,63	62,88	52,80	58.71	63,36	53,28	59,25	134.40	7,2
7,3	130,27	57,43	47,69	37,47	41,73	48,18	37,96	42,28	60,75	53,53	59,62	64,24	54,02	60.17	136,27	7,3
7,4	138,13	58,21	48,34	37,98	42,37	48,84	38,48	42,93	64,62	54,26	60,53	65,12	54,76	61,09	138,17	7,1
7,5	140,00	59,00	49,00	38,50	43,02	49,50	39,00	43,58	65,50	55,00	61,45	66,00	55,50	62,01	140,00	7,5
7,6	1/41,87	59,79	49,65	39,01	43,66	50,16	39,52	44,22	66,37	55,73	62,36	66,88	56,24	62,93	141.87	7,6
7,7	140,70	60,57	50,30	39,52	44,30	50,82	40,04	44,87	07,24	56,40	63,28	67,76	56,98	63,86	143,73	7,7
7,8	145,60	61,36	50,96	40,04	44,95	51,48	40,56	45,53	68,12	57,20	64,21	68,64	57,72	64,80	143,00	7,8
7,9	147,47	62,15	61,61	40,55	45,60	52,14	41,08	46,19	68,90	57,93	65,14	69,52	58,46	65,74	147,47	7,9
8,0	140,33	62,93	52,26	41,06	46,25	52,80	41,60	46,85	59,86	58,00	66,07	70,40	59,20	66,67	149,00	8,0
8,1	137,20	63,72	52.92	41.58	46,90	53,46	42,12	47,51	70,74	59,40	67,00	71,28	59,94	67,61	151,20	8,1
8,2	153,07	64,51	53,57	42,09	47,55	54,12	42,64	48,17	71,61	60,13	67,93	72,16	60,68	68,55	153.07	8,2
8,3	154,93	65,29	54,22	42,60	48,20	54,78	43,16	48,83	72,48	60,86	68,87	73,04	61,42	09,50	73-4-93	8,3
8,1	186,80	66,08	54,88	43,12	48,86	55,44	43,68	40,50	73,36	61,60	69,81	73,92			150,80	8,4
8,5	lao,or	66,87	55,53	43,63	49,53	56,10	44,20	50,17	74,23	62,33	70,75	74,80	62,16	70,45 71,40	158,67	8,5
8,6	160053	67,65	56,18	44,14	50,19	56.76	44,72	50,84	75,10	63,06	71,69	75,68	63,64	72,35	160,03	8,6
8,7	102,40	68,44	56,84	44,66	50.85	57,42	45,24	51,51	75,98	63,80	72,64	76,56	64,38	75,31	102,40	8,7
8,8	164.27	69,23	57,49	45,17	51,51	58,08	45,76	52,19	76,85	64,53	73,60	77,44	65,12	74,27	161,27	8,8
8,9	700,73-	70,01	58,14	45,68	52,18	58,74	46,28	52,57	77,72	65,26	74,56	78,32	65,86	74,23	100,73	5,9
9,0	168,00	70,80	58,80	46,20	52,86	59,40	46,80	53,55	78,60	65,00	75,52	79,20	66,60	76,20	168,00	9,0
9,1	169,87	71,59	59,45	46,71	53,54	60,06	47,32	54,23	79,47	66,73	76,48	80,08	67,34	77,17	769,87	9,1
9,2	171,53	72,37	60,10	47,22	54,21	60,72	47,84	54,91	80,34	67,46	77,44	80,96	68,08	78,14	171,73	9,2
9,3	173,60	73,16	60,76	47,74	54,89	61,38	48,36	55,60	81,22	68,20	78,41	81,84	58,82	79,12	173,60	9,3
9,4	175,47	73,95	01,41	48,25	55,57	62,04	48.88	56,29	82.00	68,93	79,38	82,72	69,56	80,10	175,47	9,4
9,5	177,00	74,73	62,06	48,76	56,25	62,70	49,40	56,98	82,96	69,66	80,35	83,60	70,30	81,08	177,33	9,5
59,46	179,20	75,52	62,72	49,28	56,93	63,36	49,92	57,67	83,84	70,40	81,33	84,48	71,04	82,06	179,20	9,6
9,7	181,07	76,31	63,37	49,79	57,61	64,02	50,44	58,30	84,71	71,13	82,31	85,36	71,78	83,05	181.07	9,7
9,8	182,03	77,09	64,02	50,30	58,30	64,68	50,96	59,06	85,58	71,86	83,30	86,24	72,52	84,05	182,97	9,8
9,9	184,80	77,88	64,68	50,82	59,00	65,34	51,48	59,76	86,46	72,60	84,28	87,12	73,26	85,04	164,80	9,9
10,0	186,07	78,67	e5,33	51,33	59,69	66,00	52,00	60,46	87,33	73,33	85,27	88,00	74,00	86,04	186,67	10,0
10,1	188,53	79,45	65,98	51.84	60,38	06,06	52.52	61,17	88,20	74,06	86,26	88,88	74,74	87,04	188,53	10,1
10,2	190,40	80,24	00,04	52,36	61,08	67,32	53,04	61,87	89,08	74,80	The state of the s	CONTRACTOR		V P C 18 C V V C III	190,40	10,1
10.3	192/27	81.03	67,29	52,87	61,78	67,98	53,56	62,58	89,95		87,26	89,76	75,48 76,22	88,05	192,27	10,3
10,4	194,73	81,81	67,94	53,38	62,48	68,64	54,08	63,29	90,82	75,53	88,26	90,64	The State of the S	89,06		-00,800
10,5	196,00	82,60	68,60	53,90	63,19	69,30	54,50	64,01	91,70	76,26 77,00	89,26 90,27	91,52 92,40	76,96 77,70	90,07	196,00	10,4
10,6	197,87	83,39	69,25.	54,41	63,90	69,96	55,12	64,73	92,57	77,73	91.28	93,28	78.44	92.13	107,87	10.6
10,7	109,73	84,17	60,00	54,92	64,61	70,62	55,64	05,44	93,44	78,46	92,29	= 94,16	79,18	93,13	199,73	10,7
10,8	205,60	\$4,96	70,56	55,44	65,32	71,28	56,16	60,10	94,32	79,20	93,31	95,04	79,92	94,16	201,00	10,8
10,9	203,47	85,75	71,21	55,95	66,03	71,94	56,68	66,63	95,19	79,93	94,33	95,92	80,66	95,19	200,47	10,0
11,0	205,33	86,53	71,86	56,46	66,75	72,60	57,20	67,61	95,06	80,66	95,35	96,80	81,40	96,22	200,33	11.0

579		6	ν,	64		41
и	-3.	10	200	lle	0	41
r	Ob	ĿЭ	g.	HE	0	au

			Coll	H <sub>1</sub> , O		C <sub>in</sub> H <sub>in</sub> O				C <sub>13</sub> H <sub>14</sub> O			C <sub>15</sub> H <sub>96</sub> O		E.Z.	cem
Kalilauge	E. Z, (S.Z.; V.Z.)	Tiglinat	Acetat	Alkolmi	Alkebul tm umpe, Öl	Acetat	Alkohol	Alkohol im Oi	Acetus	Alkohol	Altohol im urspr. Ol	Acetat	Alkohol	Aliohot an arspr. Öl	(S.Z.; V.Z.)	n Katilang
11,1	207.20	87,32	en an	22.00		79.06	57,72	68,34	96;94	81,40	96,38	97,68	82,14	97,25	207,20	11,1
11,2	209,07	88,11	72,52 73,17	56,98 57,49	68,18	73,26 73,92	58,24	69,07	97,81	82,13	97,41	98,56	82,88	08,20	209,07	11,2
11,3	2/0,93	88,89	73,82	58,00	68,90	74,58	58,76	69,80	98,68	82,86	98,44	99,44	83,62	99,33	210,93	11,3
11,1	212,80	100000000000000000000000000000000000000	74,48	3.72	0.000	75,24	59,28	70,54	99,56	83,60	99,48	100,32	84,36	100,38	212,60	11,4
11,5	214,67	89,68 90,47	75,13	58,52 59,03	69,63 70,36	75,90	59,20	71,28	100,43	84,33	100,51	-	-		214,67	11,5
11,6	210,53	91,25	75,78	59,54	71,09	76,56	60,32	72,02		-	-	1-0	-	_	216,53	11,6
11,7	218,40	92,04	76,44	60,06	71,82	77,22	60,84	72,76	-	-	===	-		-	218,40	11,7
11,8	220,27	92,83	77,09	60,57	72,56	77,88	61,36	73,51	-	-	-	-	-	-	220,27	11,8
11,9	202,13	93,61	77,74	TV. SWEETER	73,30	78,54	61,88	74,35	-	-	-	_			222,13	11,9
12,0	224,00	94,40	78,40	61,08	74,04	79,20	62,40	75,00		-	-	-		-	224,00	12,0
217	995.02	1=1,03				10000	1000	an AE				_			225,87	12,1
12,1	225,87	95,19	79,05	62,11	74,79	79,86	62,92	75,75				200			227,73	12,2
12,2	227,73	95,97	79,70	62,62	75,53	80,52	63,44	76,51	-		-		_	_	229,60	12,3
12,3		96,76	80,36	63,14	76,27	81,18	63,96	77,26							231,47	12,4
12,4 12,5	237,47	97,55 98,33	81,01 81,66	63,65 64,16	77,02 77,77	81,84 82,50	64,48	78,02 78,79	-			-	-	-	233,33	12,5
12,6	235,20	99,12	82,32	-	78,53	83,16	65,52	79,55		-	-	_	-		235,20	12,6
12,7	237,07	99,12	82,97	64,68	79,29	83,82		80,32		_	_	_	_	_	-237,07	12,7
12,5	238,03			65,19	D. D. C.		66,04	81,09	-		1	_		1	200,03	12,8
12,0	240,80	-	83,62	65,70	80,05	84,48	66,56	S1,80	-						240,80	12,9
13,0	242,67	-	84,28 84,93	66,22 66,73	80,81 81,57	85,14 85,80	67,08 67,60	82,64	3	-	-	-	-	-	242,07	13,0
19.1	244,53						40.40	83,42			_				244,33	13,1
13,1 13,2	240,40	-	85,58	67,24	82,34	86,46	68,12	84,20	-			1 =		-	246,40	13,2
18,3			86,24	07,76	83,12	87,12	68,64	84,98		-	-	-		_	248,21	13,3
	248,27	-	86,89	68,27	83,89	87,78	69,16	85,77			-	23		-	250,13	13,4
13,4 13,5	250,13		87,54 88,20	68,78 69,30	84,67 85,45	88,44	69,68 70,20	86,56	20	_	-	-	-	-	252,00	13,5
13,6	253,87		88,85	69,81	86,23	89,76	70,72	87,35	-	-	-	-	_	-	233,87	13,6
13,7	255,73	3	89,50	70,32	87,01	90,42	71,24	88,14	-	-		-	-	-	255,73	18,7
13,8	287,60		90,16	70,84	87,80	91,08	71,76	88,94		_	-	-	-	-	257,60	13,8
131,9	259,47		90,81	71,35	88,60	91,74	72,28	89,74	-	_	_	-		_	259,47	13,9
14,0	26/30	-	91,46	71,86	89,39	92,40	72,80	90,54	-	-	-	-	-	-	361,33	14,0
14,1	703,20		02.43	72,38	90,18	93,06	73,32	91,35		1 =			-		263,20	14,1
11,2	205,07	-	92,12					92,16	-	_	_	-	-	-	265,07	14,2
		-	92,77	72,89	90,98	93,72	73,84	92,97	-	_		1 =	-	-	266,93	11,3
14,3	266,80	-	93,42	73,40	91,78	94,38	74,36	93,78	-		-	-	-		268,80	14,4
14,4 14,5	270,67	=	94,08	73,92 74,43	92,58 93,39	95,04 95,70	74,88 75,40	04,60	-	-	-	=	-	-	270,67	14,5
1.0,6	277,03	-	95,38	74,94	94.20	90,36	75,92	95,42	-	-		-		-	272,33	14,6
14,7	274(40)	_	96,04	75,46	95,01	97,02	76,44	96,25	-	-		-	-	-	274,40	14,7
11,8	270,27	-	96,69	75,97	95,83	97,68	76,96	97,08		-	-	-	-		270,27	14,8
14,9	27833		97,34	76,48	96,65	98,34	77,48	97,90	-	-	-	-	1	-	278,13	14,9
15.0	280,00		98,00	77,00	97,47	99,00	78,00	98,73	149	-	-	1 -	-	-	250,00	15,0

Tabelle II

cem	E.Z.		Cin	H <sub>1</sub> ,O	C <sub>to</sub> H <sub>to</sub> O				
n Kalilauge		Tiglinat	Acotat	Alliahot	Alkebet im mapr; Ot	Acetat	Alliahet	Anusbel im mapr. ()	
15,1	287,87	-	98,65	77,51	98,29	99,66	78,52	99,57	
15,2 15,8	285,00	=	99,30	78,02 78,54	99,12	100,32	79,04	100,40	

Tabelle II

	C <sub>TA</sub> H <sub>14</sub> O			$C_{15}H_{16}O$		E.Z.	eem n Kalilauge	
Acetat	Allumet	Atheliel im urspr. 01	Acetat	Alicabot	Alkabal im unspr. Ot	(S.Z.; V.Z.)		
1111				total	3	281,87 283,73 285,60	15,1 15,2 15,3	